

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2015-532645

(P2015-532645A)

(43) 公表日 平成27年11月12日(2015.11.12)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C07D 495/04 (2006.01)</b>	C O 7 D 495/04 1 O 8	4 C O 7 1
<b>A61K 39/385 (2006.01)</b>	C O 7 D 495/04 C S P	4 C O 8 5
<b>C07K 14/435 (2006.01)</b>	A 6 1 K 39/385	4 H O 4 5
<b>C07K 14/47 (2006.01)</b>	C O 7 K 14/435	
<b>G01N 33/53 (2006.01)</b>	C O 7 K 14/47	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 73 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2015-528568 (P2015-528568)  
 (86) (22) 出願日 平成25年8月20日 (2013. 8. 20)  
 (85) 翻訳文提出日 平成27年4月17日 (2015. 4. 17)  
 (86) 国際出願番号 PCT/US2013/055700  
 (87) 国際公開番号 WO2014/031587  
 (87) 国際公開日 平成26年2月27日 (2014. 2. 27)  
 (31) 優先権主張番号 61/691, 454  
 (32) 優先日 平成24年8月21日 (2012. 8. 21)  
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 397060175  
 ヤンセン ファーマシューティカ エヌ.  
 ベー.  
 ベルギー国 ベー. -2340 ベルセ  
 トルンハウッサーヴェヒ 30  
 (71) 出願人 503419756  
 オルソークリニカル ダイアグノスティク  
 ス, インコーポレイティド  
 アメリカ合衆国, ニュージャージー 08  
 869, ラリタン, ユー. エス. ルート  
 ナンバー 202, 1001  
 (74) 代理人 100092783  
 弁理士 小林 浩  
 (74) 代理人 100093676  
 弁理士 小林 純子

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 オランザピン (Olanzapine) のハプテン

(57) 【要約】

【化1】

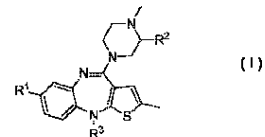
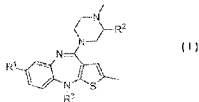
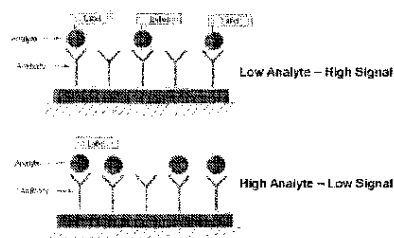


Fig. 4

本発明は、式 I の化合物 (式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、及び $R^3$  は、本明細書中で定義される) に関し、新規のコンジュゲートとオランジピンから誘導される免疫原との合成に有用である。本発明は、オランジピンハプテンとタンパク質とのコンジュゲートにも関する。

Competitive Formats: Ab Down

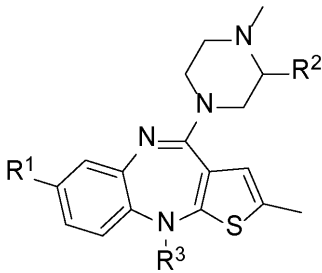


## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

式 I の化合物、

## 【化 1】



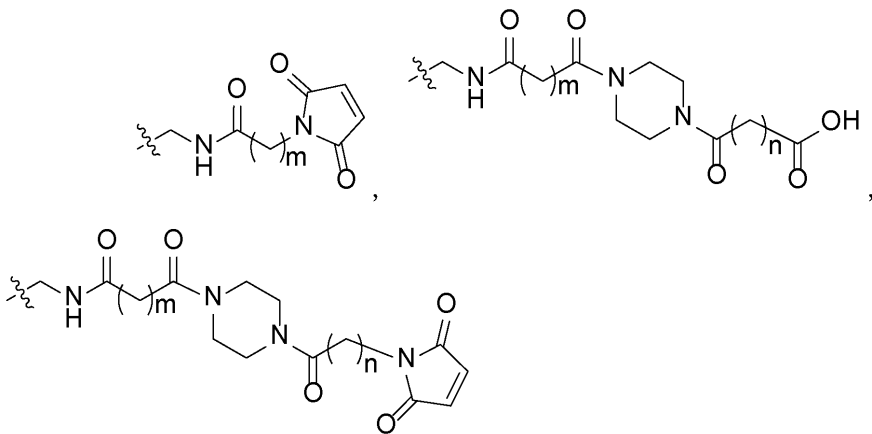
10

式 I

(式中、

R<sup>1</sup>は、H、

## 【化 2】

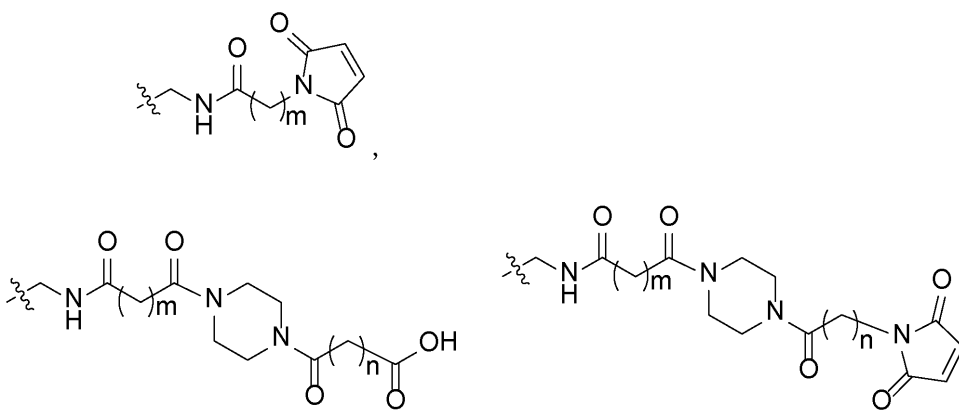


20

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又は Z - (Y)<sub>p</sub> - G であり；R<sup>2</sup>は、H、

30

## 【化 3】



40

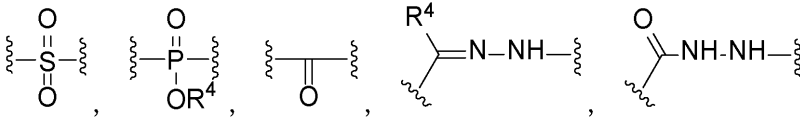
CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又は Z - (Y)<sub>p</sub> - G であり；R<sup>3</sup>は、H、又は W - (Y)<sub>p</sub> - G であり (但し、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>のうち2つはHでなくてはならず、更に、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>は、全て同時にHであってはならない)；

ここで：

Zは：

- N(R<sup>4</sup>) -、- O -、- S -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノアルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

## 【化 4】



からなる群から選択され；

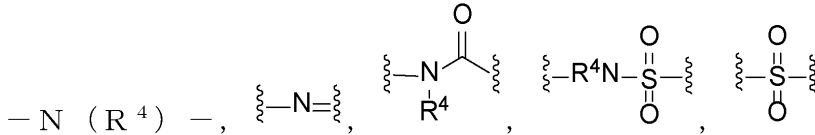
ここで；

Wは；

- C ( O ) -、 - アルキル -、 - アルコキシアルキル -、 - アミノアルキル -、 - チオアルキル -、 - ヘテロアルキル -、 - ヘテロアルキル -、 - アルキルカルボニル -、

10

## 【化 5】



からなる群から選択され；

R<sup>4</sup>は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

20

pは0、又は1であり；

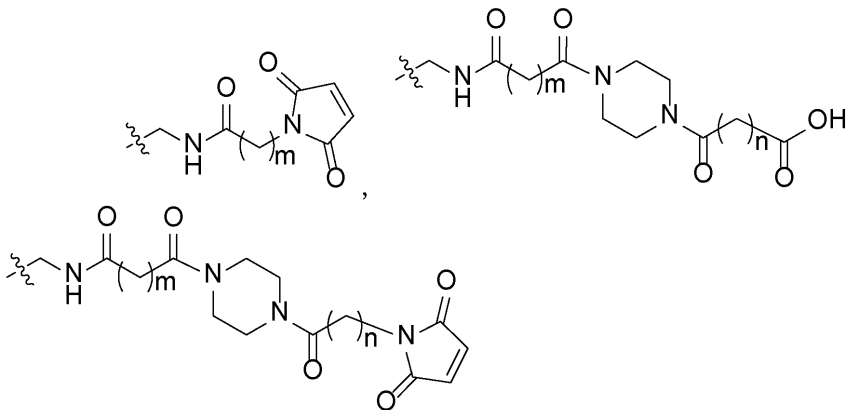
mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5である）。

## 【請求項 2】

R<sup>1</sup>は、H、

## 【化 6】

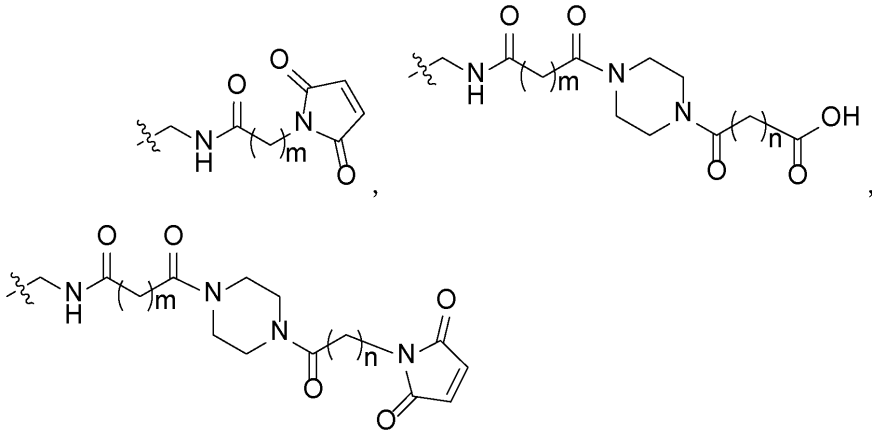


30

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；

R<sup>2</sup>は、H、

## 【化 7】



10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり  
(但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ の両方は、同時にHであってはならない)；

$\text{R}^3$ は、Hであり；

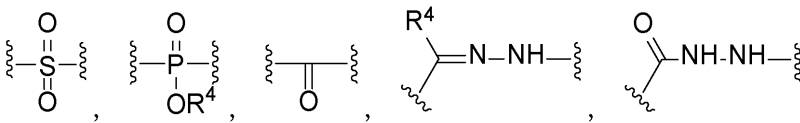
ここで：

Zは：

-  $\text{N}(\text{R}^4)$  -、- O -、- S -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノ  
アルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

20

## 【化 8】



からなる群から選択され；

$\text{R}^4$ は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

30

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは0又は1であり、

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5である、請求項1に記載の化合物。

## 【請求項 3】

$\text{R}^1$ は、H、又は  $\text{CH}_2\text{NH} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；

$\text{R}^2$ は、H、又は  $\text{CH}_2\text{NH} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり(但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ の両方は、同時にHであってはならない)；

$\text{R}^3$ は、Hであり；

ここで：

40

Yは有機スペーサ基であり；

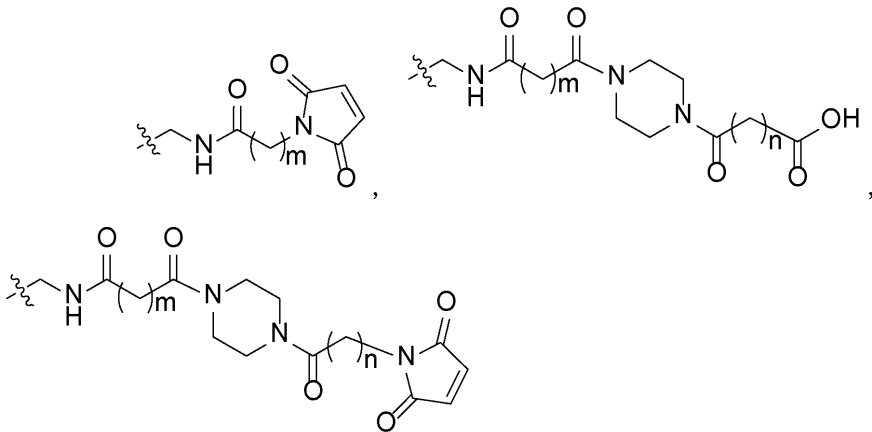
Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは1である、請求項2に記載の化合物。

## 【請求項 4】

$\text{R}^1$ は、H、

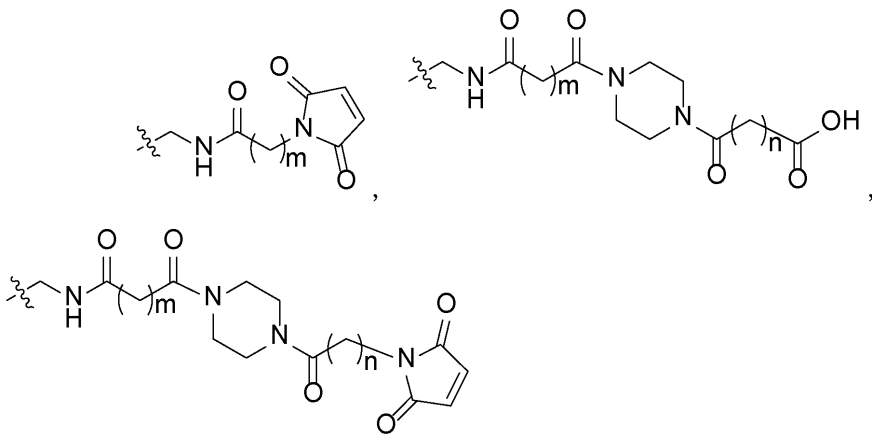
## 【化 9】



10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり；  
 $\text{R}^2$ は、H、

## 【化 10】



20

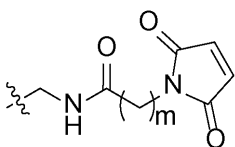
$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり（但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ は同時にHであってはならない）；  
 $\text{R}^3$ は、Hであり；  
 $m$ は1、2、3、4、又は5であり；  
 $n$ は1、2、3、4、又は5である、請求項2に記載の化合物。

30

## 【請求項 5】

$\text{R}^1$ は、H、

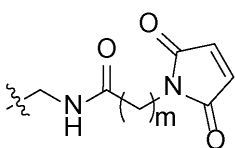
## 【化 11】



40

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり；  
 $\text{R}^2$ は、H、

## 【化 12】



$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり（但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ の両方は、同時にHであってはならない）；

50

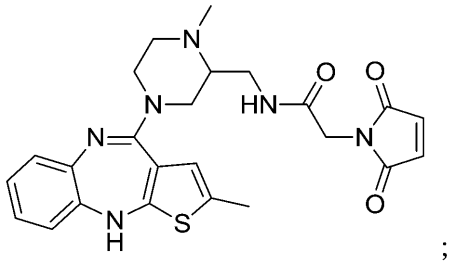
$R^3$  は、H であり、

m は 1、2、3、4、又は 5 であり；

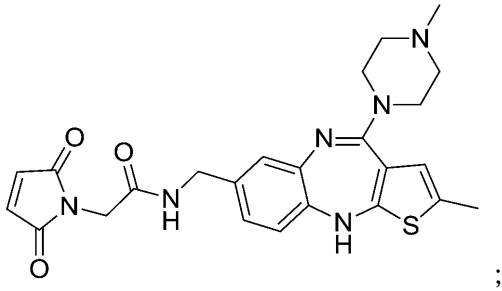
n は 1、2、3、4、又は 5 である、請求項 2 に記載の化合物。

【請求項 6】

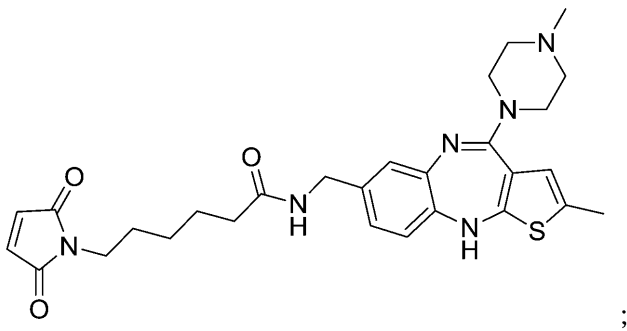
【化 1 3】



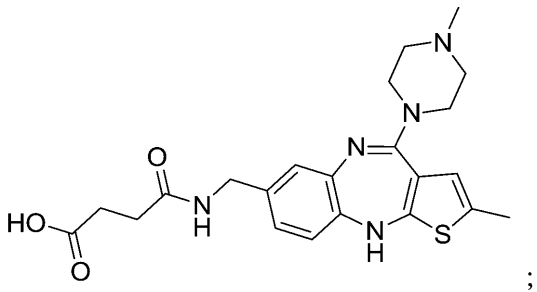
10



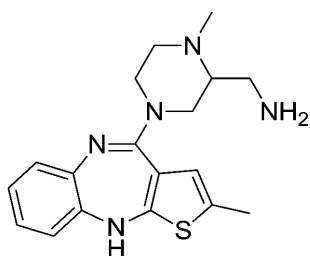
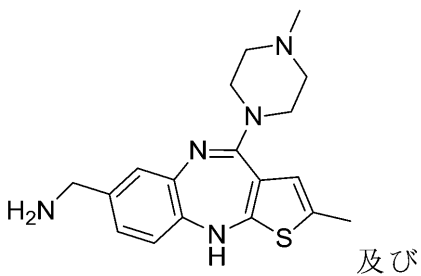
20



30



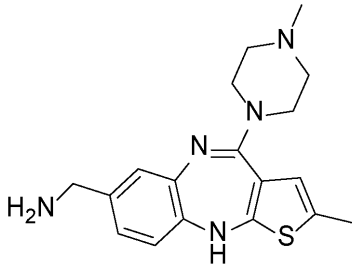
40



50

【請求項 7】

【化 1 4】

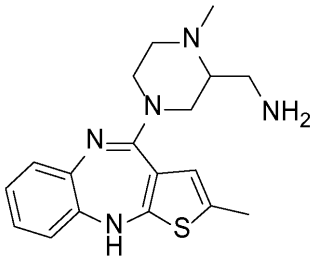


10

である、請求項 6 に記載の化合物。

【請求項 8】

【化 1 5】



20

である、請求項 6 に記載の化合物。

【請求項 9】

請求項 1 に記載の化合物と、免疫原性担体とのコンジュゲート。

【請求項 10】

前記免疫原性担体はタンパク質である、請求項 9 に記載のコンジュゲート。

【請求項 11】

前記タンパク質は、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオボアルブミンである、請求項 10 に記載のコンジュゲート。

【請求項 12】

請求項 2 に記載の化合物と、免疫原性担体とのコンジュゲート。

30

【請求項 13】

請求項 3 に記載の化合物と、免疫原性担体とのコンジュゲート。

【請求項 14】

請求項 4 に記載の化合物と、免疫原性担体とのコンジュゲート。

【請求項 15】

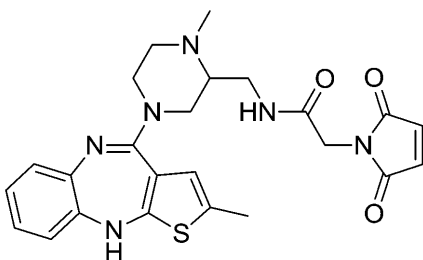
請求項 5 に記載の化合物と、免疫原性担体とのコンジュゲート。

【請求項 16】

前記化合物は：

【化 1 6】

40

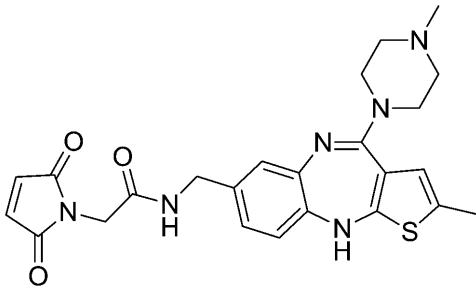


である請求項 9 に記載のコンジュゲート。

【請求項 17】

前記化合物は：

## 【化 17】



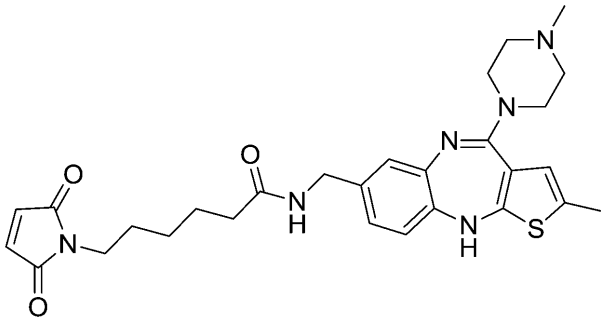
である請求項 9 に記載のコンジュゲート。

10

## 【請求項 18】

前記化合物は：

## 【化 18】



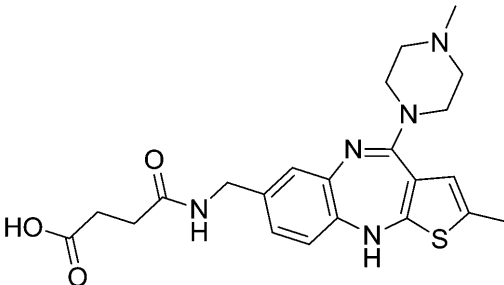
20

である請求項 9 に記載のコンジュゲート。

## 【請求項 19】

前記化合物は：

## 【化 19】



30

である請求項 9 に記載のコンジュゲート。

## 【請求項 20】

請求項 1 に記載の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物。

## 【請求項 21】

前記免疫原性担体はタンパク質である、請求項 20 に記載の生成物。

40

## 【請求項 22】

前記タンパク質は、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオボアルブミンである、請求項 20 に記載の生成物。

## 【請求項 23】

請求項 2 に記載の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物。

## 【請求項 24】

請求項 3 に記載の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物。

## 【請求項 25】

50

請求項 4 に記載の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物。

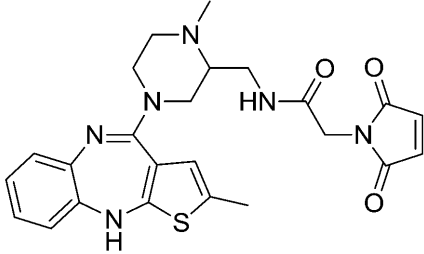
【請求項 26】

請求項 5 に記載の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物。

【請求項 27】

前記化合物は

【化 20】



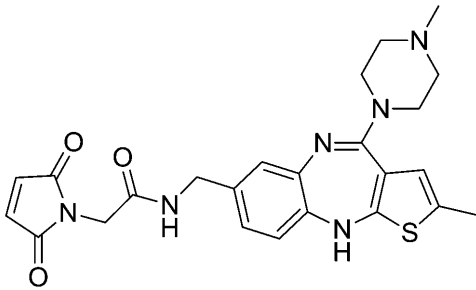
10

である請求項 20 に記載の生成物。

【請求項 28】

前記化合物は

【化 21】



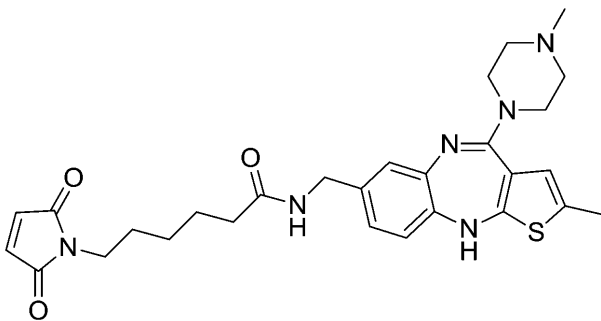
20

である請求項 20 に記載の生成物。

【請求項 29】

前記化合物は

【化 22】



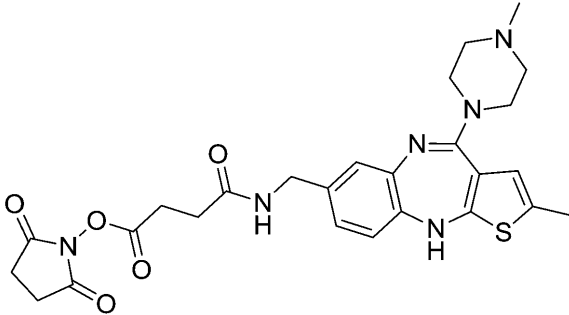
40

である請求項 20 に記載の生成物。

【請求項 30】

前記化合物は

## 【化 2 3】



である請求項 20 に記載の生成物。

## 【発明の詳細な説明】

## 【技術分野】

## 【0001】

(関連出願の相互参照)

本出願は、2012年8月21日に提出された米国特許仮出願第61/691,454号の出願の優先権の利益を主張する。上述の関連する米国特許出願の全開示は、全ての目的において、本明細書中に参照として組み込まれる。

## 【0002】

(発明の分野)

本発明は、ヒト体液中にオランザピンが存在するかを判定するイムノアッセイの分野に関する。

## 【背景技術】

## 【0003】

精神分裂病は、世界人口の約0.45~1%が罹患する、慢性かつ消耗性の精神疾患である(van Os, J.; Kapur, S. 「Schizophrenia」 *Lancet* 2009, 374, 635~645)。治療の主要な目的は、精神病の症状の寛解の持続性達成、再発の危険性及び影響を削減し、患者機能及び全体的な生活の質を向上することである。精神分裂病の患者の多くは、入手可能な抗精神病薬によって症状の安定を得ることができるが、再発の主な原因は、毎日服用する経口薬の服薬アドヒアランスの欠如である。不遵守の結果を検討するいくつかの研究( Abdel - Baki, A.; Ouellet - Plamondon, C.; Malla, A. 「Pharmacotherapy Challenges in Patients with First - Episode Psychosis」 *Journal of Affective Disorders* 2012, 138, S3~S14)によって、定められたように服薬しない精神分裂病の患者では、再発率、入院率及び自殺率が高く、並びに死亡率が上昇することが示されている。精神分裂病の患者の40~75%は、日常的な経口治療計画の遵守が困難であると見込まれている(Lieberman, J. A.; Stroup, T. S.; McEvoy, J. P.; Swartz, M. S.; Rosenheck, R. A.; Perkins, D. O.; Keefe, R. S. E.; Davis, S. M.; Davis, C. E.; Lebowitz, B. D.; Severe, J.; Hsiao, J. K. 「Effectiveness of Antipsychotic Drugs in Patients with Chronic Schizophrenia」 *New England Journal of Medicine* 2005, 353(12), 1209~1223)。治療薬物モニタリング(TDM)は、治療をモニタリング及び最適化するための、抗精神病薬などの薬物の血清又は血漿濃度を定量化するものである。かかるモニタリングによって、例えば、投薬計画を遵守しない患者、治療用量を達成していない患者、治療用量において非反応である患者、認容性が最適ではない患者、薬物動態学的な薬物 - 薬物間相互作用を有する患者、又は、不適切な血漿濃度をもたらす異常代謝を呈する患者、の同定が可能となる。患者における抗精神病薬の吸収能力、分配能

10

20

30

40

50

力、代謝能力、及び排出能力には、大きな個体差がある。かかる違いは、併発症、年齢、併用薬又は遺伝特性によって生じ得る。製剤の違いも、抗精神病薬の代謝に影響を与え得る。TDMによって、個別の患者において用量の最適化が可能となり、治療転帰及び機能的転帰が改善する。TDMによって、更に、処方する医師は、定められた服用量の服薬遵守及び有効血清中濃度の達成を確保することができる。

【0004】

今日まで、抗精神病薬の血清及び血漿濃度のレベルを決定する方法は、紫外線検出又は質量分析検出による液体クロマトグラフィ(LC)、及びラジオイムノアッセイの使用を含む(例えば、以下を参照のこと: Woestenborghs et al., 1990「On the selectivity of some recently developed RIA's」in *Methodological Surveys in Biochemistry and Analysis* 20:241~246. *Analysis of Drugs and Metabolites, Including Anti-infective Agents*; Heykants et al., 1994「The Pharmacokinetics of Risperidone in Humans: A Summary」, *J Clin Psychiatry* 55/5, suppl:13~17; Huang et al., 1993「Pharmacokinetics of the novel anti-psychotic agent risperidone and the prolactin response in healthy subjects」, *Clin Pharmacol Ther* 54:257~268)。ラジオイムノアッセイは、リスペリドン及びパリペリドンのうちの1つ又は両方を検出する。Salamoneらの米国特許第8,088,594号は、リスペリドン及びパリペリドンの両方を検出するが、薬理的に不活性な代謝産物を検出しない抗体を使用するリスペリドンの競合的イムノアッセイを開示している。競合的イムノアッセイに使用される抗体は、特定の免疫原に対して作製される。ID Labs Inc. (London, Ontario, Canada)は、別の抗精神病薬であるオランザピン用のELISAを販売しているが、これも競合的フォーマットを利用している。この取扱説明書には、このアッセイはスクリーニングを目的として設計されており、科学捜査又は研究における使用を意図し、特に治療用途を意図するものではないことが示されている。この説明書は、全陽性サンプルをガスクロマトグラフィー/質量分析法(GC-MS)で確認すべきであることを推奨しており、使用される抗体は、オランザピン及びクロザピンを検出することを示している(ID Labs Inc., 「Instructions For Use Data Sheet IDEL-F083」, Rev. Date Aug. 8, 2011を参照のこと)。これらの方法のうちのいくつか、すなわちHPLC及びGC/MSは、高価で労働集約的でありうることから、一般的に、適切な設備を有する大規模又は専門的研究室に限って行われる。

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

抗精神病薬のレベルを決定する他の方法、特に処方医の診療所(この場合は、個々の患者の処置をより一層タイミングよく調節することができる)、及びLC又はGC/MS設備がないか、又は迅速に試験結果を必要とする他の医療機関において実施することができる方法が必要である。

【0006】

オランザピンは、以下:

【0007】

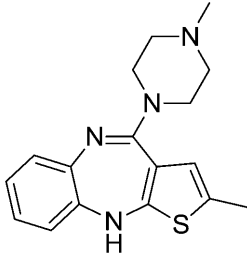
10

20

30

40

## 【化 1】



である。

## 【課題を解決するための手段】

10

## 【0008】

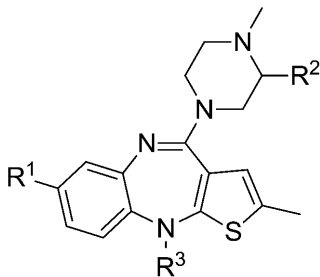
本発明は、抗精神病薬であるオランザピンのレベルを決定するためのそのような改善された方法を可能にする化合物及びコンジュゲートを提供する。

## 【0009】

本発明は、以下の式 I の化合物を含む：

## 【0010】

## 【化 2】



20

式 I

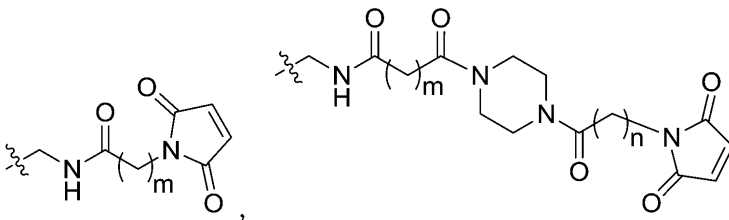
(式中、

$R^1$  は、H、

## 【0011】

## 【化 3】

30



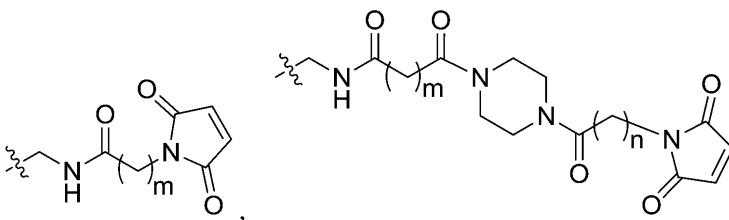
$CH_2NH_2$ 、 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ 、又は  $Z - (Y)_p - G$  であり；

$R^2$  は、H、

## 【0012】

## 【化 4】

40



$CH_2NH_2$ 、 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ 、又は  $Z - (Y)_p - G$  であり；

$R^3$  は、H、又は  $W - (Y)_p - G$  であり (但し、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$  のうちの 2 つは H でなくてはならず、更に、 $R^1$ 、 $R^2$  及び  $R^3$  は、全て同時に H であってはならない)；

ここで：

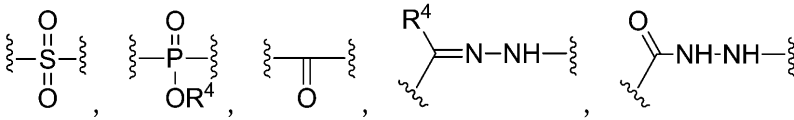
50

Zは：

- N ( R<sup>4</sup> ) - 、 - O - 、 - S - 、 - アルキル - 、 - アルコキシアルキル - 、 - アミノアルキル - 、 - チオアルキル - 、 - ヘテロアルキル - 、 アルキルカルボニル - 、

【 0 0 1 3 】

【 化 5 】



からなる群から選択され；

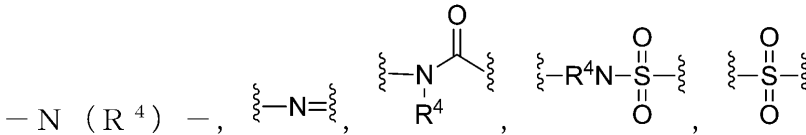
ここで：

Wは：

- C ( O ) - 、 - アルキル - 、 - アルコキシアルキル - 、 - アミノアルキル - 、 - チオアルキル - 、 - ヘテロアルキル - 、 - アルキルカルボニル - 、

【 0 0 1 4 】

【 化 6 】



からなる群から選択され；

R<sup>4</sup>は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラアルキル ( aralkyl ) 基、又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは0、又は1であり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5である)。

【 0 0 1 5 】

本発明は、本発明の化合物とタンパク質などの免疫原性担体とのコンジュゲート、及び本発明の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成された生成物、を含む。

【 図面の簡単な説明 】

【 0 0 1 6 】

【 図 1 】 3種の異なるマウスを融合した 1 1 . 1 ハイブリドーマから得られた競合的 E L I S A の結果を示しており。

【 図 2 】 3種の異なるマウスを融合した 1 1 . 1 ハイブリドーマから得られた競合的 E L I S A の結果を示しており。

【 図 3 】 3種の異なるマウスを融合した 1 1 . 1 ハイブリドーマから得られた競合的 E L I S A の結果を示しており。

【 図 4 】 ラテラルフローアッセイデバイスで使用される競合的イムノアッセイフォーマットを示しており。

【 図 5 】 オランザピン抗体クローン 3 5 から得られた典型的な用量反応曲線を示しており。

【 図 6 】 オランザピン抗体クローン 6 1 から得られた典型的な用量反応曲線を示しており。

【 図 7 】 オランザピン抗体 3 F 1 1 から得られた典型的な用量反応曲線を示している。

【 発明を実施するための形態 】

【 0 0 1 7 】

本発明は、抗精神病薬のレベルの決定を可能にする化合物及びコンジュゲートを提供す

10

20

30

40

50

る。かかる方法によって、臨床医は、診察の際に、患者の症状悪化の原因が、服薬アドヒアランスの欠如でありうる可能性がどの程度かを客観的に評価することが可能となる。あるいは、服薬が遵守されているのであれば、臨床医は異なる治療選択を検討することができる。かかる方法によって可能となる治療薬物モニタリングは、最も有効な治療選択肢を特定する上で鍵となる。更には、臨床医は、かかるTDMは、患者との関係が全く異なったものに移行する、すなわち、治療を遵守していないのではないかという仮定的な議論から、治療計画を最適化するうえで患者に積極的に主導権をもたせることによって、より協力的な関係へと移行するのに役立つと考える。

## 【0018】

この方法の開発には、タンパク質と連結する合成ハプテンを含む、いくつかの免疫原の合成が第一に必要である。ハプテンは、タンパク質などの大きな担体に結合すると、免疫応答を誘発することができる低分子である。ハプテンは、その大部分が低分子量であって、タンパク質を含まない物質であり、単独では抗体形成を刺激することはできないが、抗体と反応する。ハプテン-タンパク質コンジュゲートは、抗体の生成を刺激することができる。低分子に対して特異的な抗体の産生は、イムノアッセイの開発において有用である (Pharm Res. 1992, 9(11): 1375~9, Annali Dell' Istituto Superiore di Sanita. 1991, 27(1): 167~74, Annali Dell' Istituto Superiore di Sanita. 1991, 27(1): 149~54, Immunology Letters. 1991, 28(1): 79~83)。

10

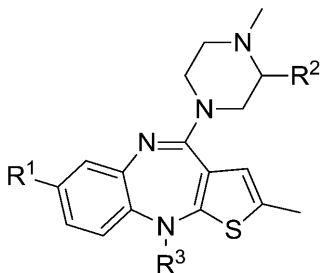
20

## 【0019】

本発明は、以下の式Iの化合物を含む：

## 【0020】

## 【化7】



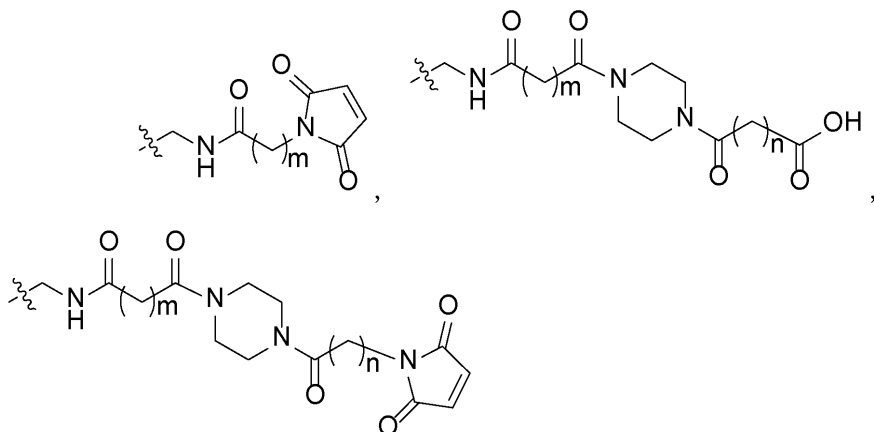
30

式I：(式中

R<sup>1</sup>は、H、

## 【0021】

## 【化8】



40

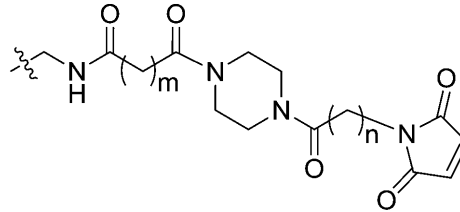
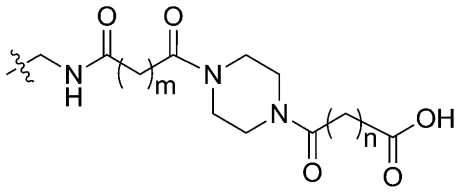
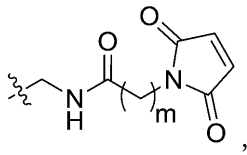
CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；

R<sup>2</sup>は、H、

50

【 0 0 2 2 】

【 化 9 】



10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 $\text{R}^3$  は、 $\text{H}$ 、又は  $\text{W} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり（但し、 $\text{R}^1$ 、 $\text{R}^2$ 、 $\text{R}^3$  のうちの 2 つは  $\text{H}$  でな  
 くてはならず、更に、 $\text{R}^1$ 、 $\text{R}^2$  及び  $\text{R}^3$  は、全て同時に  $\text{H}$  であってはならない）；

ここで：

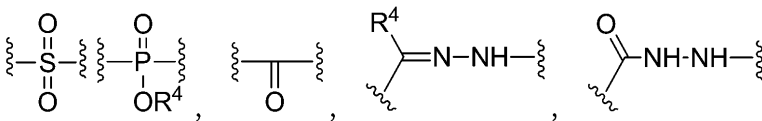
Z は：

-  $\text{N}(\text{R}^4)$  -、-  $\text{O}$  -、-  $\text{S}$  -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノ  
 アルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

20

【 0 0 2 3 】

【 化 1 0 】



からなる群から選択され；

ここで：

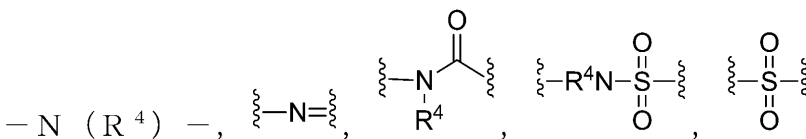
W は：

-  $\text{C}(\text{O})$  -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノアルキル -、- チオ  
 アルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

30

【 0 0 2 4 】

【 化 1 1 】



からなる群から選択され；

$\text{R}^4$  は、 $\text{H}$ 、アルキル基、シクロアルキル基、アラアルキル基、又は置換若しくは非置  
 換アリール基であり；

40

Y は有機スペーサ基であり；

G は、担体と結合することができる官能性連結基であり；

p は 0、又は 1 であり；

m は 1、2、3、4、又は 5 であり；

n は 1、2、3、4、又は 5 である）。

【 0 0 2 5 】

本発明の別の実施形態は、式 I の化合物を含む：

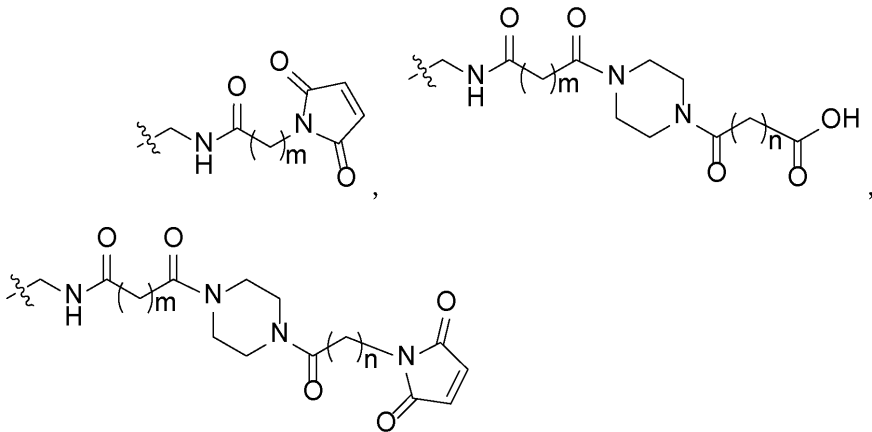
( 式中、

 $\text{R}^1$  は、 $\text{H}$ 、

【 0 0 2 6 】

50

## 【化12】

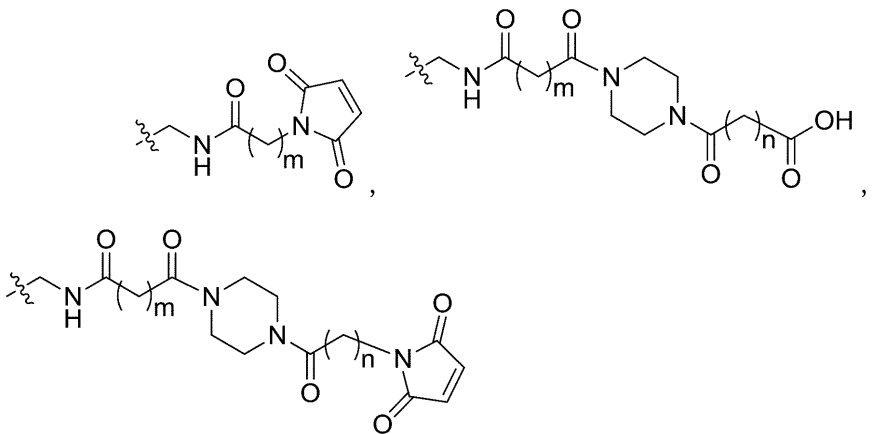


10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 $\text{R}^2$  は、H、

## 【0027】

## 【化13】



20

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 (但し、 $\text{R}^1$  若しくは  $\text{R}^2$  のいずれかは H でなければならず、更に、 $\text{R}^1$  及び  $\text{R}^2$  の両方は、同時に H であってはならない)；

30

$\text{R}^3$  は、H であり；

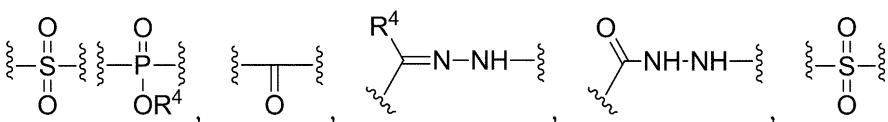
ここで：

Z は：

-  $\text{N}(\text{R}^4)$  -、- O -、- S -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノアルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

## 【0028】

## 【化14】



40

からなる群から選択され；

$\text{R}^4$  は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラアルキル基、又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Y は有機スペーサ基であり；

G は、担体と結合することができる官能性連結基であり；

p は 0、又は 1 であり；

m は 1、2、3、4、又は 5 であり；

50

n は 1、2、3、4、又は 5 である)。

【0029】

本発明の別の実施形態は、式 I の化合物を含む：

(式中、

$R^1$  は、H、又は  $CH_2NH-(Y)_p-G$  であり；

$R^2$  は、H、又は  $CH_2NH-(Y)_p-G$  であり (但し、 $R^1$  若しくは  $R^2$  のいずれかは H でなくてはならず、更に、 $R^1$  及び  $R^2$  の両方は、同時に H であってはならない)；

$R^3$  は、H であり、

ここで：

Y は有機スペーサ基であり；

G は、担体と結合することができる官能性連結基であり；

p は 1 である)。

10

【0030】

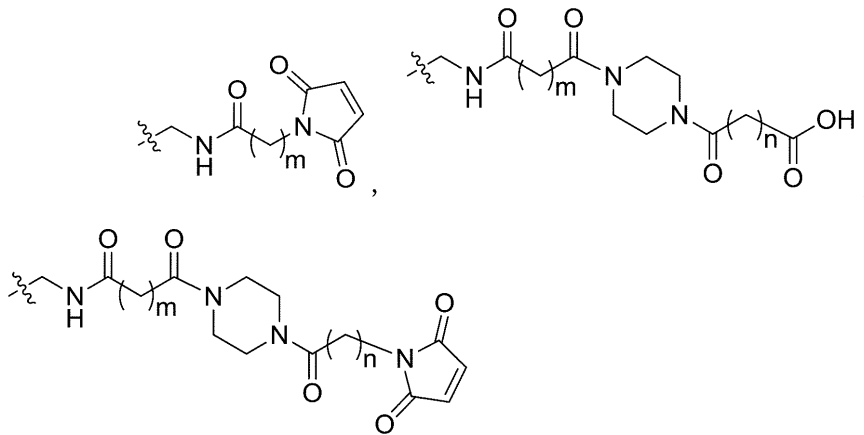
本発明の別の実施形態は、式 I の化合物を含む：

(式中、

$R^1$  は、H、

【0031】

【化15】



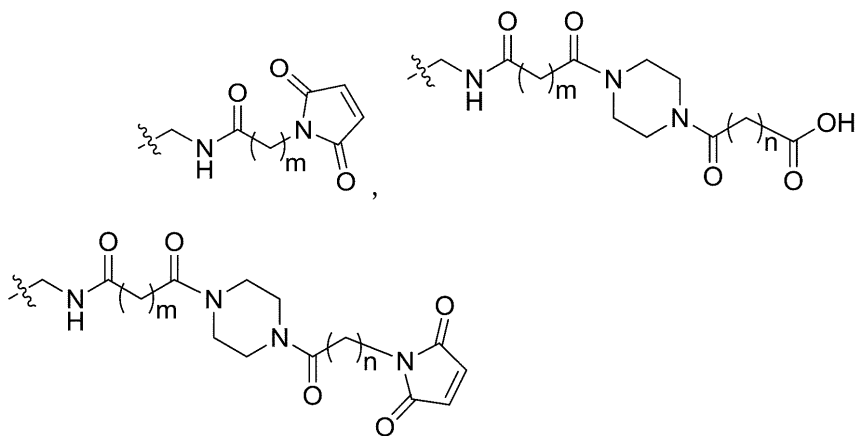
20

$CH_2NH_2$ 、又は  $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$  であり；

$R^2$  は、H、

【0032】

【化16】



40

$CH_2NH_2$ 、又は  $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$  であり (但し、 $R^1$  若しくは  $R^2$  のいずれかは H でなければならず、更に、 $R^1$  及び  $R^2$  は同時に H であってはならない)；

$R^3$  は、H であり；

m は 1、2、3、4、又は 5 であり；

50

n は 1、2、3、4、又は 5 である)。

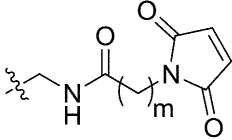
【0033】

本発明の別の実施形態では、

R<sup>1</sup> は、H、

【0034】

【化17】

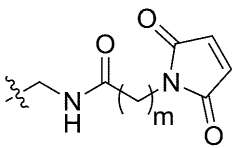


CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、又は CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H であり；

R<sup>2</sup> は、H、

【0035】

【化18】



CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、又は CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H であり (但し、R<sup>1</sup> 若しくは R<sup>2</sup> のいずれかは H でなければならず、更に、R<sup>1</sup> 及び R<sup>2</sup> の両方は同時に H であってはならない)；

R<sup>3</sup> は、H であり；

m は 1、2、3、4、又は 5 であり；

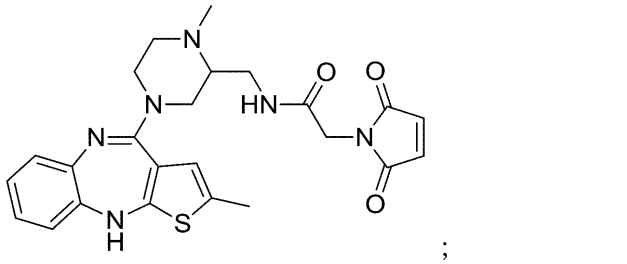
n は 1、2、3、4、又は 5 である)。

【0036】

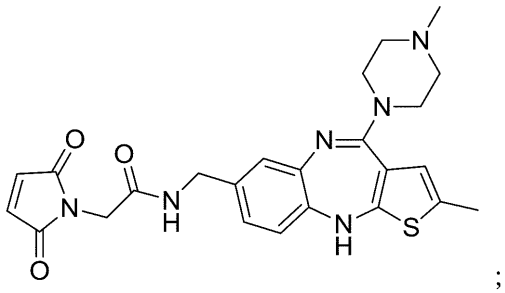
本発明の別の実施形態は、以下である式 I の化合物である：

【0037】

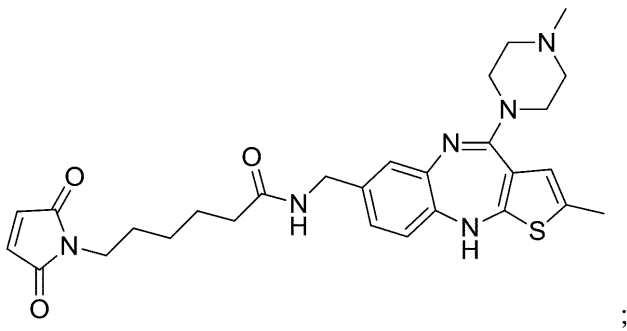
【化 1 9】



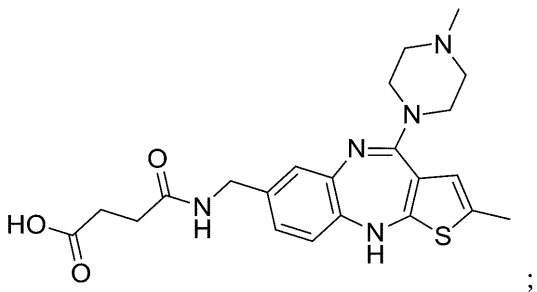
10



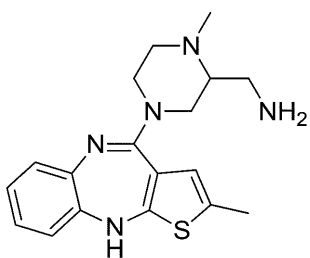
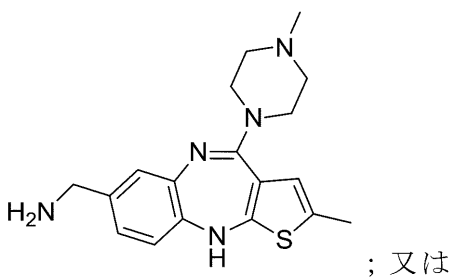
20



30



40



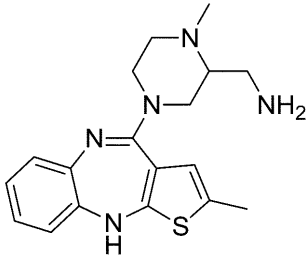
【 0 0 3 8 】

50

本発明の好ましい実施形態は、以下の化合物である：

【0039】

【化20】



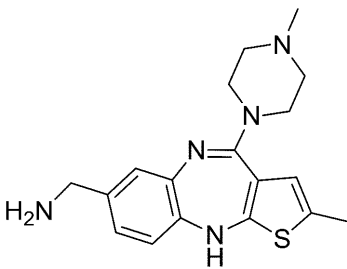
10

【0040】

本発明の好ましい実施形態は、以下の化合物である：

【0041】

【化21】



20

【0042】

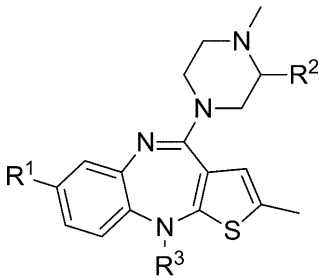
本発明は、本発明の化合物と免疫原性担体とのコンジュゲートを更に提供する。

【0043】

したがって、本発明の別の実施形態は、式Iの化合物のコンジュゲートである：

【0044】

【化22】



30

式I

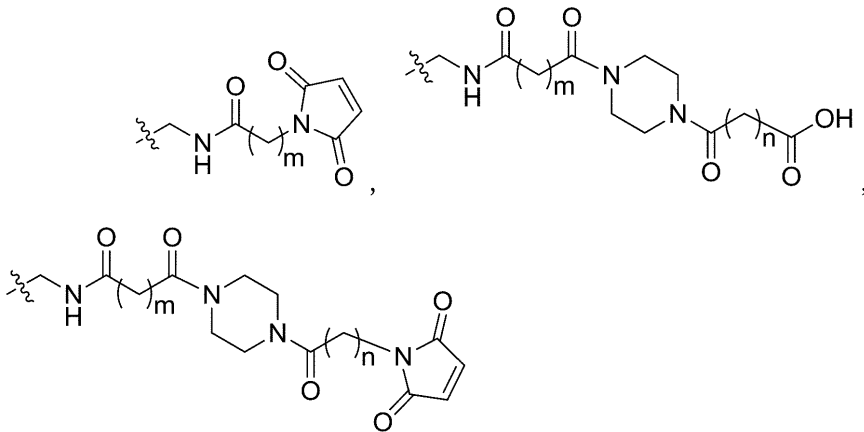
(式中、

R<sup>1</sup>は、H、

【0045】

40

## 【化23】

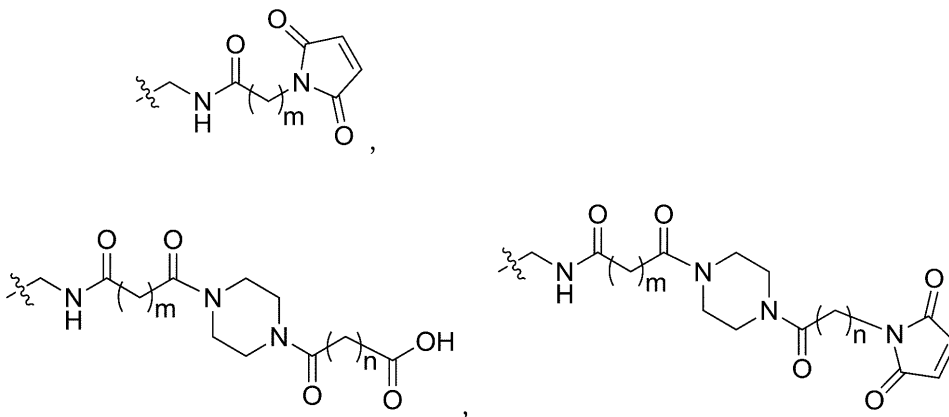


10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 $\text{R}^2$  は、H、

## 【0046】

## 【化24】



20

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 $\text{R}^3$  は、H、又は  $\text{W} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり（但し、 $\text{R}^1$ 、 $\text{R}^2$ 、 $\text{R}^3$  のうちの2つはHでな  
 くてはならず、更に、 $\text{R}^1$ 、 $\text{R}^2$  及び  $\text{R}^3$  は、全て同時にHであってはならない）；

30

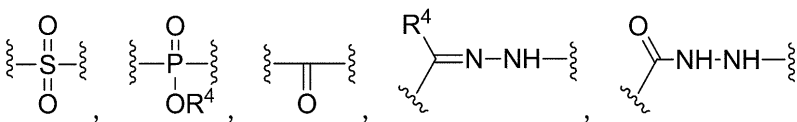
ここで：

Z は：

-  $\text{N}(\text{R}^4)$  -、- O -、- S -、- アルキル -、- アルコキシアリル -、- アミノ  
 アルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

## 【0047】

## 【化25】



40

からなる群から選択され；

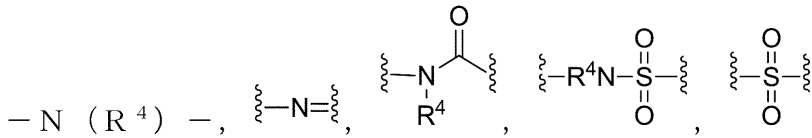
ここで：

W は：

- C(O) -、- アルキル -、- アルコキシアリル -、- アミノアルキル -、- チオ  
 アルキル -、- ヘテロアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

## 【0048】

## 【化26】



からなる群から選択され；

R<sup>4</sup>は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは0、又は1であり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5であって、免疫原性担体である）。

10

## 【0049】

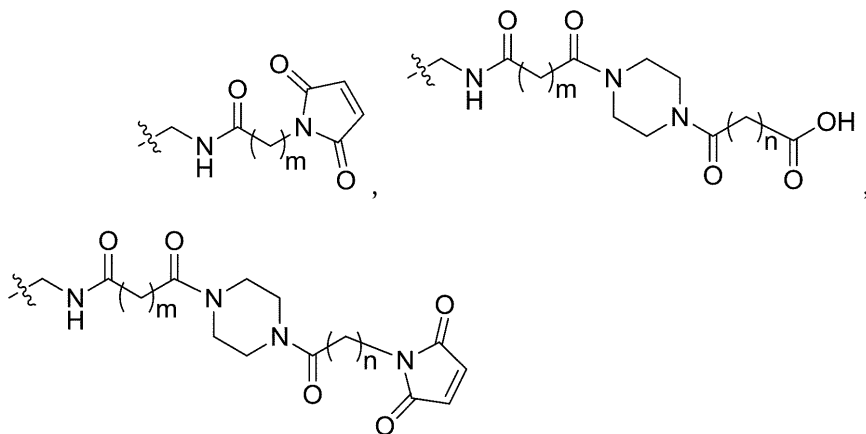
本発明の別の実施形態は、式Iの化合物のコンジュゲートである；

(式中、

R<sup>1</sup>は、H、

## 【0050】

## 【化27】



20

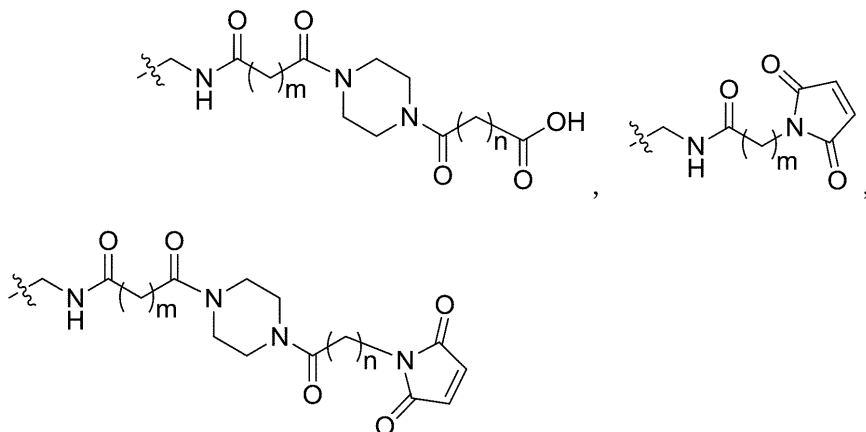
30

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；

R<sup>2</sup>は、H、

## 【0051】

## 【化28】



40

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；

(但し、R<sup>1</sup>若しくはR<sup>2</sup>のいずれかはHでなければならず、更に、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>の両方は、同時にHであってはならない)；

50

$R^3$ は、Hであり；

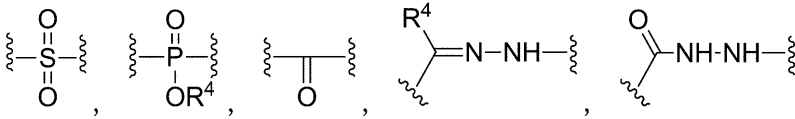
ここで；

Zは；

- N ( $R^4$ ) -、 - O -、 - S -、 - アルキル -、 - アルコキシアルキル -、 - アミノアルキル -、 - チオアルキル -、 - ヘテロアルキル -、 - アルキルカルボニル -、

【0052】

【化29】



10

からなる群から選択され；

$R^4$ は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又は置換若しくは非置換アリール基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは0又は1であり、

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5であって、免疫原性担体である）。

【0053】

20

本発明の別の実施形態は、式Iの化合物のコンジュゲートである；

（式中、

$R^1$ は、H、又は $CH_2NH - (Y)_p - G$ であり；

$R^2$ は、H、又は $CH_2NH - (Y)_p - G$ であり（但し、 $R^1$ 若しくは $R^2$ のいずれかはHでなくてはならず、更に、 $R^1$ 及び $R^2$ の両方は、同時にHであってはならない）；

$R^3$ は、Hであり；

ここで；

Yは有機スペーサ基であり；

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは1であって、免疫原性担体である。）

30

【0054】

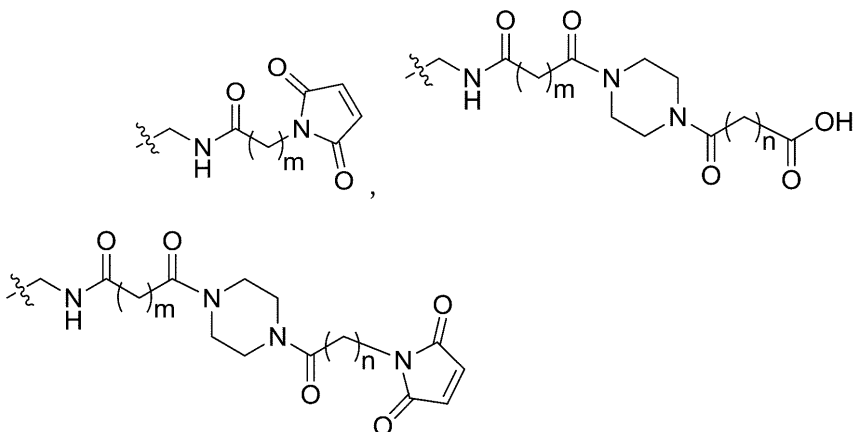
本発明の別の実施形態は、式Iの化合物のコンジュゲートである；

（式中、

$R^1$ は、H、

【0055】

【化30】



40

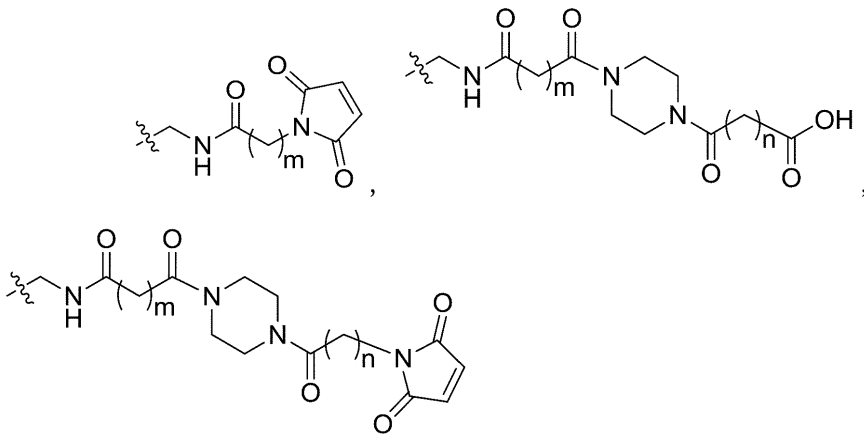
$CH_2NH_2$ 、又は $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ であり；

$R^2$ は、H、

50

【 0 0 5 6 】

【 化 3 1 】



10

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり；（但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ は同時にHであってはならない）；

$\text{R}^3$ は、Hであり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5であって、免疫原性担体である）。

20

【 0 0 5 7 】

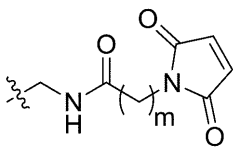
本発明の別の実施形態は、式Iの化合物のコンジュゲートである：

（式中、

$\text{R}^1$ は、H、

【 0 0 5 8 】

【 化 3 2 】



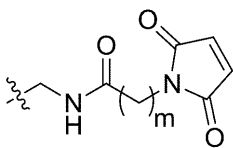
30

$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり；

$\text{R}^2$ は、H、

【 0 0 5 9 】

【 化 3 3 】



$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり（但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ の両方は同時にHであってはならない）；

40

$\text{R}^3$ は、Hであり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

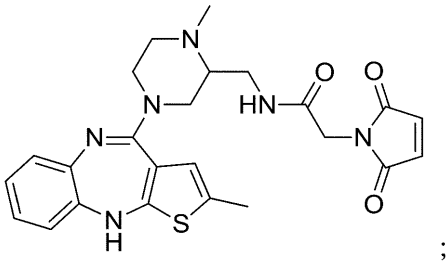
nは1、2、3、4、又は5であって、免疫原性担体である）。

【 0 0 6 0 】

本発明の好ましい実施形態は：

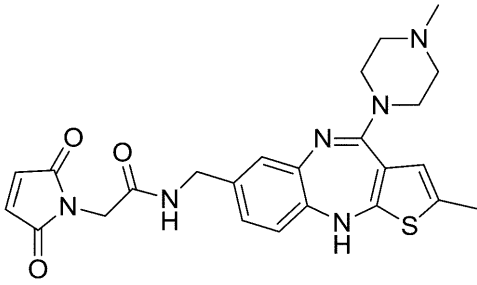
【 0 0 6 1 】

## 【化 3 4】



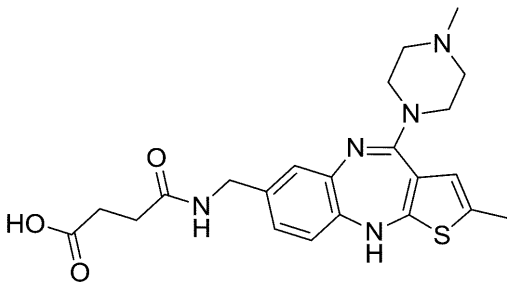
;

10



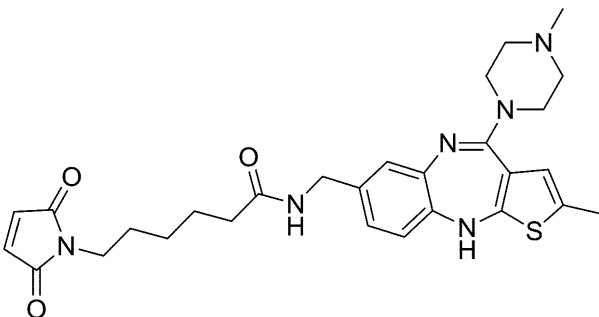
;

20



; 及び

30



からなる群から選択される化合物と免疫原性担体とのコンジュゲートである。

## 【0062】

本発明の好ましい実施形態は、上述のコンジュゲートであり、ここで免疫原性担体はタンパク質である。

## 【0063】

本発明のより好ましい実施形態は、上述のコンジュゲートであり、ここでタンパク質はキーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオボアルブミンである。

40

## 【0064】

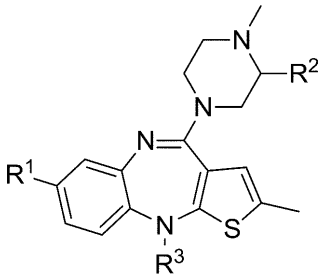
本発明はまた、上述の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスから生成される生成物を提供する。

## 【0065】

したがって、本発明の別の実施形態は、以下の式 I の化合物：

## 【0066】

## 【化35】

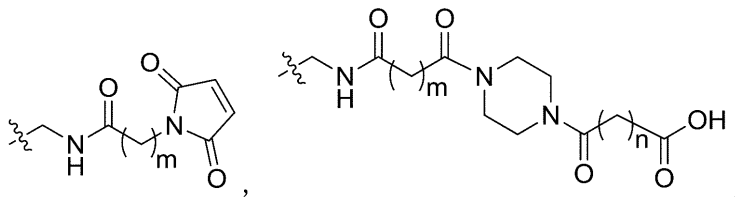


式 I

(式中、  
R<sup>1</sup>は、H、

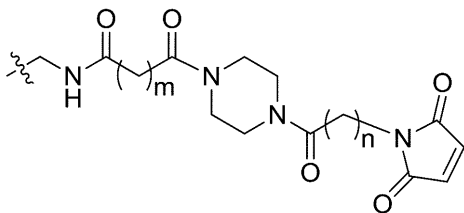
【0067】

【化36】



10

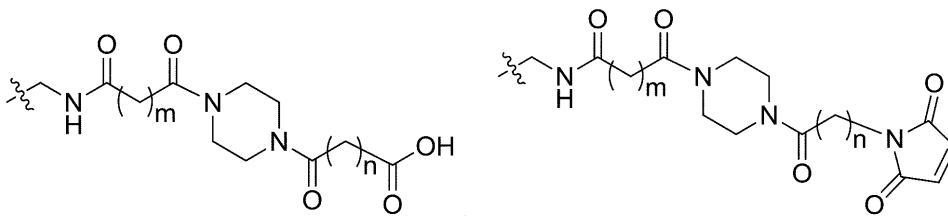
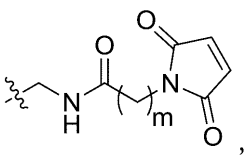
20

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；R<sup>2</sup>は、H、

【0068】

30

【化37】



40

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；R<sup>3</sup>は、H、又はW-(Y)<sub>p</sub>-Gであり(但し、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>のうち2つはHでなくてはならず、更に、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>は、全て同時にHであってはならない)；

ここで：

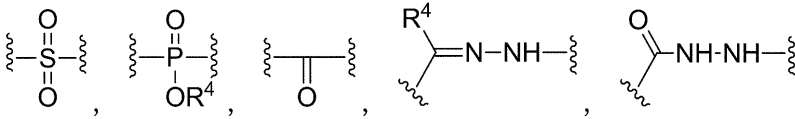
Zは：

-N(R<sup>4</sup>)-、-O-、-S-、-アルキル-、-アルコキシアルキル-、-アミノアルキル-、-チオアルキル-、-ヘテロアルキル-、-アルキルカルボニル-、

【0069】

50

## 【化38】



からなる群から選択され；

ここで；

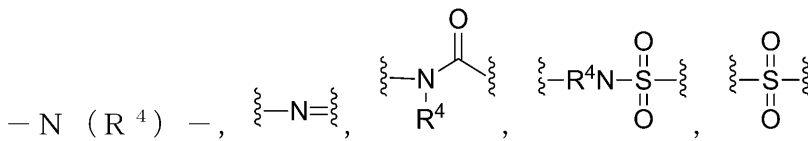
Wは；

-C(O)-、-アルキル-、-アルコキシアルキル-、-アミノアルキル-、-チオアルキル-、-ヘテロアルキル-、-アルキルカルボニル-、

10

## 【0070】

## 【化39】



からなる群から選択され；

R<sup>4</sup>は、H、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又は置換若しくは非置換アールキル基であり；

Yは有機スペーサ基であり；

20

Gは、担体と結合することができる官能性連結基であり；

pは0、又は1であり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5である）と、免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である。

本発明の別の実施形態は、以下の式Iの化合物：

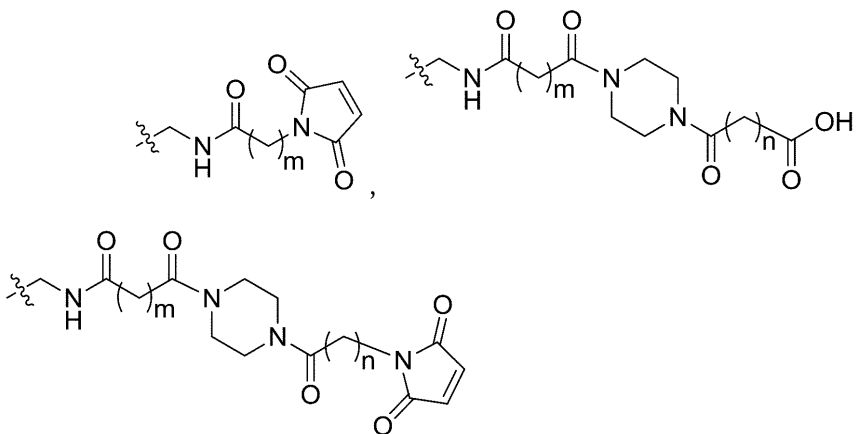
(式中、

R<sup>1</sup>は、H、

## 【0071】

## 【化40】

30



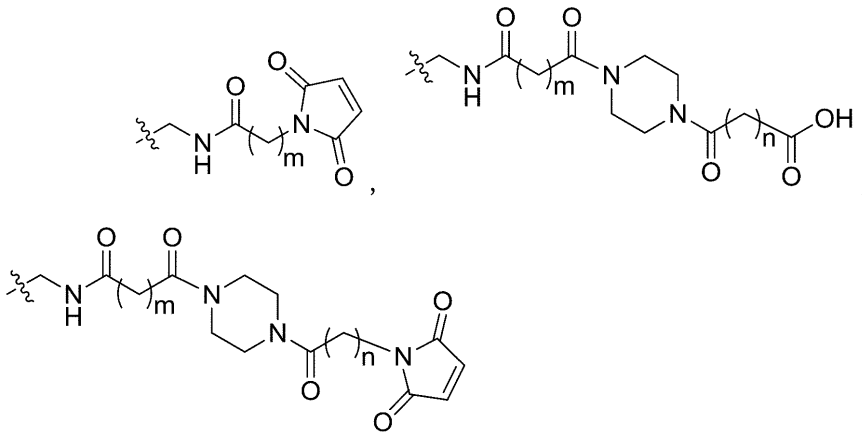
40

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、又はZ-(Y)<sub>p</sub>-Gであり；

R<sup>2</sup>は、H、

## 【0072】

## 【化 4 1】



10

$\text{CH}_2\text{NH}_2\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は  $\text{Z} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；  
 $\text{R}^3$  は、 $\text{H}$  であり（但し、 $\text{R}^1$  若しくは  $\text{R}^2$  のいずれかは  $\text{H}$  でなくてはならず、更に、 $\text{R}^1$  及び  $\text{R}^2$  の両方は、同時に  $\text{H}$  であってはならない）；

ここで：

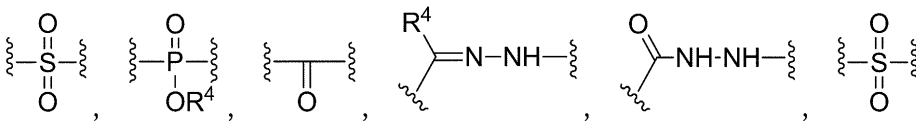
$\text{Z}$  は：

-  $\text{N}(\text{R}^4)$  -、-  $\text{O}$  -、-  $\text{S}$  -、- アルキル -、- アルコキシアルキル -、- アミノアルキル -、- チオアルキル -、- ヘテロアルキル -、- アルキルカルボニル -、

20

## 【0073】

## 【化 4 2】



からなる群から選択され；

$\text{R}^4$  は、 $\text{H}$ 、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又は置換若しくは非置換アリール基であり；

$\text{Y}$  は有機スペーサ基であり；

30

$\text{G}$  は、担体と結合することができる官能性連結基であり；

$p$  は 0、又は 1 であり；

$m$  は 1、2、3、4、又は 5 であり；

$n$  は 1、2、3、4、又は 5 である）と、免疫原性担体と接触させるプロセスによって生成される生成物である。

## 【0074】

本発明の別の実施形態は、以下の式 I の化合物：

（式中、

$\text{R}^1$  は、 $\text{H}$ 、又は  $\text{CH}_2\text{NH} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり；

$\text{R}^2$  は、 $\text{H}$ 、又は  $\text{CH}_2\text{NH} - (\text{Y})_p - \text{G}$  であり（但し、 $\text{R}^1$  若しくは  $\text{R}^2$  のいずれかは  $\text{H}$  でなくてはならず、更に、 $\text{R}^1$  及び  $\text{R}^2$  の両方は、同時に  $\text{H}$  であってはならない）；

40

$\text{R}^3$  は、 $\text{H}$  であり、

ここで：

$\text{Y}$  は有機スペーサ基であり；

$\text{G}$  は、担体と結合することができる官能性連結基であり；

$p$  は 1 である）と、免疫原性担体とを接触するプロセスによって生成される生成物である。

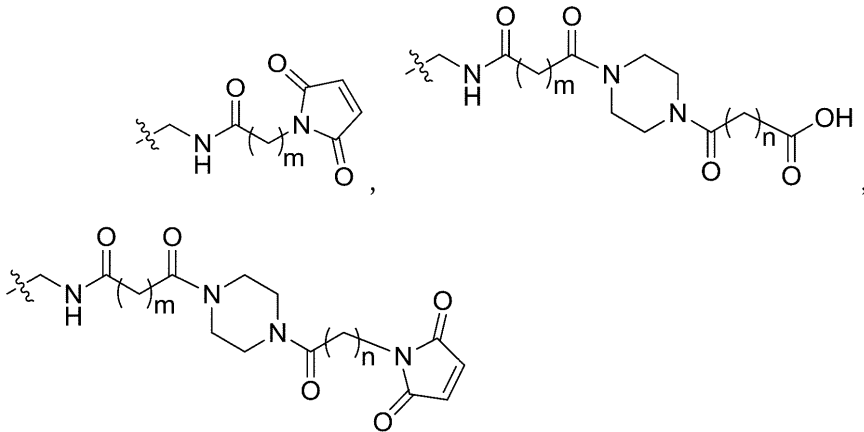
## 【0075】

本発明の別の実施形態は、以下の式 I の化合物：

（式中、

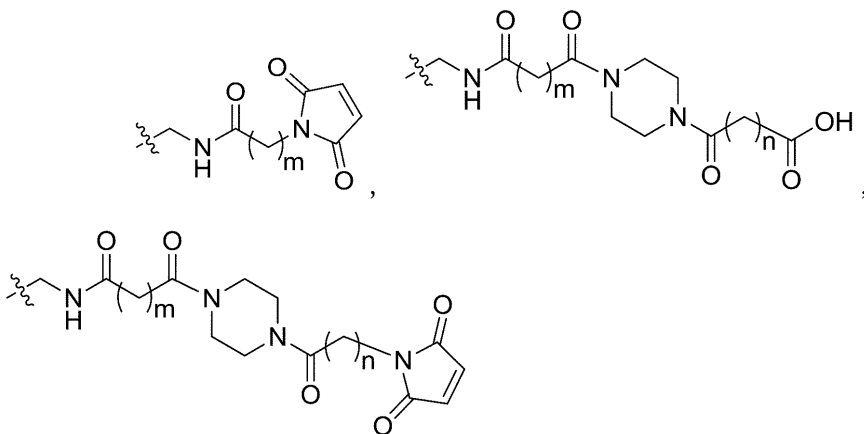
50

R<sup>1</sup>は、H、  
 【0076】  
 【化43】



10

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、又はCH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>Hであり；  
 R<sup>2</sup>は、H、  
 【0077】  
 【化44】



20

30

CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、又はCH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>Hであり；（但し、R<sup>1</sup>若しくはR<sup>2</sup>のいずれかはHでなければならず、更に、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、同時にHであってはならない）；

R<sup>3</sup>は、Hであり；

mは1、2、3、4、又は5であり；

nは1、2、3、4、又は5である）と、免疫原性担体と接触させるプロセスによって生成される生成物である。

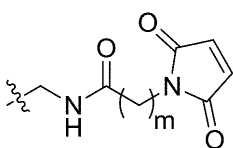
本発明の別の実施形態は、以下の式Iの化合物：

（式中、

R<sup>1</sup>は、H、

40

【0078】  
 【化45】



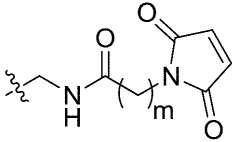
CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、又はCH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>Hであり；

R<sup>2</sup>は、H、

【0079】

50

## 【化46】



$\text{CH}_2\text{NH}_2$ 、又は $\text{CH}_2\text{NHC}(\text{O})(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ であり(但し、 $\text{R}^1$ 若しくは $\text{R}^2$ のいずれかはHでなければならず、更に、 $\text{R}^1$ 及び $\text{R}^2$ の両方は同時にHであってはならない)；

$\text{R}^3$ は、Hであり；

$m$ は1、2、3、4、又は5であり；

$n$ は1、2、3、4、又は5である)と、免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である。

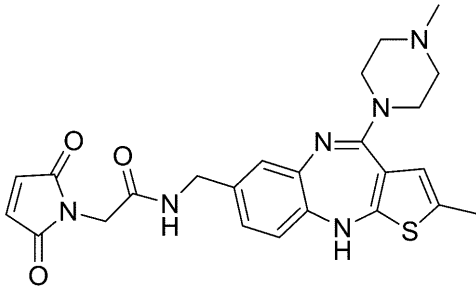
10

## 【0080】

本発明の別の好ましい実施形態は、

## 【0081】

## 【化47】



20

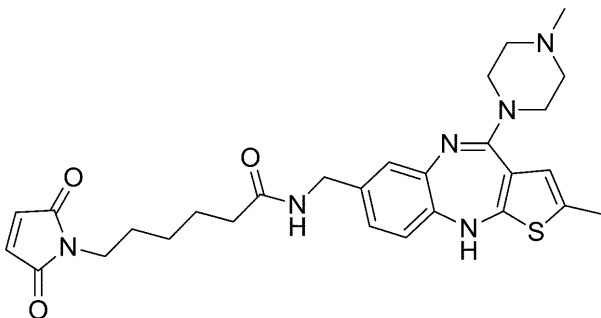
である化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である。

## 【0082】

本発明の別の好ましい実施形態は、

## 【0083】

## 【化48】



30

である化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である。

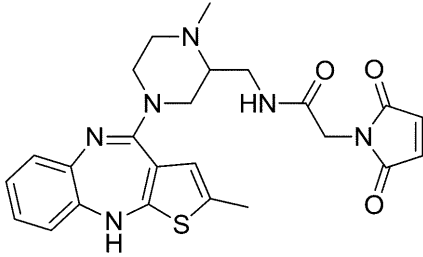
40

## 【0084】

本発明の別の好ましい実施形態は、

## 【0085】

【化49】



である化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である

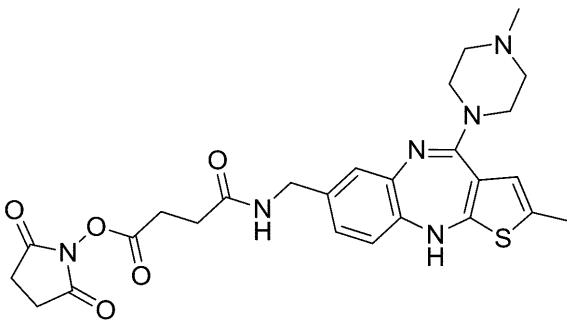
10

【0086】

本発明の別の好ましい実施形態は、

【0087】

【化50】



である化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物である

20

【0088】

本発明のより好ましい実施形態は、上述の化合物と免疫原性担体とを接触させるプロセスによって生成される生成物であって、ここで、タンパク質はキーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオボアルブミンである。

【0089】

略語

本明細書中及び本出願を通して、以下の略語が使用され得る。

30

【0090】

## 【表 1】

AMAS	N-( $\alpha$ -マレイミドアセトキシ)スクシンイミドエステル	
BTG	ウシサイログロブリン	
Bu <sub>3</sub> N	トリブチルアミン	
DCC	ジシクロヘキシルカルボジイミド	
DCM	ジクロロメタン	
DIEA	ジイソプロピルエチルアミン	
DMF	N, N-ジメチルホルムアミド	
DMSO	ジメチルスルホキシド	10
EDTA	エチレンジアミン四酢酸 (ethylenediaminetetracetic acid)	
KLH	キーホールリンペットヘモシアニン	
SATA	S-アセチルチオ酢酸N-スクシンイミジル	
TEA	トリエチルアミン	
THF	テトラヒドロフラン	
TFA	トリフルオロ酢酸	
r. t.	室温	
DIC	ジイソプロピルカルボジイミド	
DMAP	N, N-ジメチル-4-アミノピリジン	20
EDC	1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドヒドロクロリド	
NHS	N-ヒドロキシスクシンイミド	
TFP	テトラフルオロフェニル	
PNP	p-ニトロフェニル	
TBTU	O-(ベンゾトリアゾール-1-イル)-N, N, N', N'- テトラメチルウロニウムテトラフルオロボレート	
HOBT	N-ヒドロキシベンゾトリアゾール	
DEPBT	3-(ジエトキシホスホリルオキシ)-1, 2, 3-ベンゾトiazin-4(3H)-オン	
BOP-Cl	ビス(2-オキソ-3-オキサゾリルジニル)ホスホン酸クロリド	30
DTT	ジチオエリスリトール	

## 【0091】

## 定義

用語「コンジュゲート」は、個別の部分が一緒に結合することで形成される任意の物質を指す。本発明による代表的なコンジュゲートとしては、式 I の化合物などの低分子と、担体又はポリアミンポリマー（特にタンパク質）などの高分子とを一緒に結合することで形成されるものが挙げられる。コンジュゲートにおいて、低分子は、高分子上の 1 つ以上の活性部位に結合し得る。

## 【0092】

用語「ハプテン」は、部分的又は不完全な抗原を指す。ハプテンは、タンパク質非含有物質であり、抗体形成を刺激することはできないが、抗体と反応する。抗体は、ハプテンと高分子量の免疫原性担体とをカップリングした後、このカップリングした生成物（すなわち、免疫原）をヒト又は動物被検体に注射することで形成される。

## 【0093】

用語「免疫原」は、生物において免疫応答を誘発、生成、又は産生させることができる物質を指す。

## 【0094】

本明細書で使用するとき、「免疫原性担体」は、ハプテンと 1 つ以上の位置で結合することによって、これらのハプテンに特異的に結合し得る抗体を生成できる、一般的にはタンパク質である免疫原性物質である。免疫原性担体物質の例としては、限定されないが、

10

20

30

40

50

異物であると認識され、それによって宿主の免疫応答を誘発する、タンパク質、糖タンパク質、ポリアミノ-多糖類複合体、粒子、及び核酸が挙げられる。ポリアミノ-多糖類は、本調製においては従来の既知の任意の手段を使用して、多糖類から調製され得る。

【0095】

免疫原性担体として、アルブミン、血清タンパク質、リポタンパク質などの様々な種類のタンパク質を用い得るが、これらに限定されない。タンパク質の実例としては、ウシ血清アルブミン、キーホールリンペットヘモシアニン、卵オボアルボミン、ウシサイログロブリン、フラクシオンVヒト血清アルブミン、ウサギアルブミン、パンブキンシードグロブリン、ジフテリアトキソイド、破傷風トキソイド、ボツリヌス毒素、サクシニル化タンパク質、及びポリリジンなどの合成ポリ(アミノ酸)が挙げられる。

10

【0096】

免疫原性担体はまた、単糖類の縮合を繰り返すことによって構築される高分子量ポリマーであるポリアミノ-多糖類も含み得る。多糖類の例は、デンプン、グリコーゲン、セルロース、アラビアゴムなどの炭水化物ガム、寒天などである。多糖類は、ポリ(アミノ酸)残基及び/又は脂質残基も含む。

【0097】

免疫原性担体は、ポリ(核酸)単体でありうるか、又は、上述のポリ(アミノ酸)又は多糖類のどちらか1つとコンジュゲートされていてもよい。

【0098】

免疫原性担体は、固体粒子を含んでもよい。粒子の直径は、一般的には少なくとも約0.02マイクロメートル( $\mu\text{m}$ )かつ約100 $\mu\text{m}$ 以下であり、通常約0.05 $\mu\text{m}$ ~10 $\mu\text{m}$ である。粒子は、有機又は無機、膨潤性又は非膨潤性で、多孔質又は非孔質、最適には水に近い密度、一般的には約0.7~1.5g/mLの粒子でありえて、透明であるか、部分的に透明又は不透明であり得る材料から構成されうる。粒子は、限定されないが、赤血球、白血球、血小板、ハイブリドーマ、連鎖球菌、黄色ブドウ球菌、大腸菌、及びウイルスのような細胞及び微生物などの生体物質であり得る。粒子は、有機又は無機ポリマー、リポソーム、ラテックス、リン脂質小胞、又はリポタンパク質からもなり得る。

20

【0099】

用語「誘導體」は、1つ以上の化学反応により親化合物から作製される化合物又は分子を指す。

30

【0100】

化合物の「類似体」という用語は、炭素原子の鎖及び参照化合物と同じ特定の官能基を含有する化合物を指すが、類似体の炭素鎖は、参照化合物の炭素鎖よりも長い、又は短い。

【0101】

「標識」「検出分子」、又は「リポーター」は、検出可能なシグナルを生成するか、生成するのを誘導され得る。「標識」は、検体、免疫原、抗体、又はリガンド(特にハプテン)などの受容体と結合し得る受容体又は分子などの別の分子とコンジュゲートされ得る。標識の非限定的な例としては、放射能アイソトープ(例えば、 $^{125}\text{I}$ )、酵素(例えば、 $\alpha$ -ガラクトシダーゼ、ペルオキシダーゼ)、酵素フラグメント、酵素基質、酵素インヒビター、コエンザイム、触媒、蛍光物質(例えば、ローダミン、フルオレセインイソチオシアネート又はFITC、又はDyLight 649)、染料、化学発光物質及び発光物質(例えば、ジオキセタン、ルシフェリン)、又は増感剤が挙げられる。

40

【0102】

本明細書で使用するとき、「スペーサ」は、ハプテン、担体、免疫原、標識又は結合パートナーなどの下部構造のうち2つ以上と、官能性連結基を介して連結する化学構造の一部を指す。これらのスペーサは、典型的に有機化合物中で見られるような形で典型的に存在して組み立てられる原子によって構成されるため、「有機スペーシング基」とも称される。スペーサを組み立てるのに使用される化学的なビルディングブロックは、本出願中、以下で記載されるであろう。その中で、好ましいスペーサは、直鎖状又は分枝状の飽

50

和又は不飽和の炭素鎖である。これらの炭素鎖は、鎖内に1つ以上のヘテロ原子を含んでもよく、1つ以上のヘテロ原子は、鎖中又は鎖の末端の任意の炭素原子における1つ以上の水素原子と代わる。「ヘテロ原子」は、酸素、窒素、リン及び硫黄からなる群から選択される、炭素以外の原子を意味しており、窒素、リン及び硫黄は、任意の酸化状態で存在してよく、炭素又は他のヘテロ原子が結合していてもよい。スペーサは、鎖の一部として、又は鎖中の原子の1つにおける置換体として、環式基又は芳香族基を含んでもよい。

#### 【0103】

スペーシング基中の原子数は、水素以外の原子を計数することで決定される。スペーシング基内の鎖中の原子数は、連結される下部構造間の最短ルートに沿った水素以外の原子数を計数することで決定される。好ましい鎖長は、1~20原子である。

10

#### 【0104】

「官能性連結基」は、ハブテン上に存在する反応基を指し、ハブテンと別の部分（標識又は担体など）とのコンジュゲートを生成するための共有化学結合を形成することで、ハブテン部分が別の部分と連結され得る使用可能な反応部位を提供するのに使用され得る。ハブテンは、このようにしてビオチンなどの部分と連結し、ハブテンの競合的結合パートナーを形成し得る。

#### 【0105】

スペーサ基は、ハブテンを担体に結合させるのに使用され得る。スペーサの長さが異なることによって、抗体形成プロセスが最適となるように免疫される動物又はヒトの免疫系に提示されるように、担体から異なる距離でハブテンを結合させることが可能となる。ハブテン分子中の異なる位置で結合することで、ハブテン上の特異的部位を免疫系に提示する機会が与えられ、抗体認識に影響を及ぼす。スペーサは、水性媒体中でより可溶性が高いハブテン誘導体を作成するために、親水性可溶化基を含有し得る。親水性可溶化基の例としては、ポリオキシアルキルオキシ基、例えば、ポリエチレングリコール鎖、ヒドロキシル基、カルボキシレート基及びスルホネート基が挙げられるが、これらに限定されない。

20

#### 【0106】

用語「求核基」又は「求核剤」は、反応において化学結合を形成する電子対を供与する種を指す。用語「求電子基」又は「求電子物質」は、反応において化学結合を形成する電子対を受容する種を指す。

30

#### 【0107】

用語「置換された」は、親分子上の任意の位置で炭素原子上の水素原子の代わりに原子又は原子基が置換されることを指す。置換基の非限定的な例としては、ハロゲン原子、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシ、アルキル、アリール、ヘテロアルキル、ヘテロアリール、シアノ、アルコキシ、ニトロ、アルデヒド及びケトン基が挙げられる。

#### 【0108】

用語「アルキル」は、別途記載のない限り、最大で12個の炭素原子の飽和又は不飽和の直鎖状及び分枝鎖状ラジカルを指し、特に、任意の度合い又はレベルの飽和を有するラジカルを含むことを意図している。アルキルとしては、限定されないが、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、ヘプチル、オクチル、2,2,4-トリメチルペンチル、ノニル、デシル、ウンデシル及びドデシルが挙げられる。

40

#### 【0109】

用語「シクロアルキル」は、3~10個の炭素原子から構成される、飽和又は部分的に飽和された単環式又は二環式の炭化水素環ラジカルを指す。アルキル置換基は、環上に任意で存在し得る。例としては、シクロプロピル、1,1-ジメチルシクロブチル、1,2,3-トリメチルシクロペンチル、シクロヘキシル及びシクロヘキセニルが挙げられる。

#### 【0110】

用語「ヘテロ原子」は、任意の許容された酸化状態で存在しうる窒素原子、酸素原子、リン原子又は硫黄原子を指す。

50

## 【0111】

用語「ヘテロアルキル」は、鎖内に1つ以上のヘテロ原子を含むアルキル基を指し、1つ以上のヘテロ原子は、鎖中又は鎖の末端の任意の炭素原子における1つ以上の水素原子と代わる。用語「ヘテロシクリル」は、3～7個の炭素原子、及びN、O又はSから選択される少なくとも1つのヘテロ原子から構成される非芳香族（すなわち、飽和又は不飽和）環を指す。アルキル置換基は、環上に任意で存在し得る。例としては、テトラヒドロフリル、ジヒドロピラニル、ピペリジル、2,5-ジメチルピペリジル、モルホリニル、ピペラジニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、ピロリニル、ピラゾリジニル、ピラゾリニル、イミダゾリジニル及びイミダゾリニルが挙げられる。

## 【0112】

用語「ヒドロキシアルキル」は、アルキル鎖に沿った任意の炭素原子と結合する少なくとも1つのヒドロキシ基を指す。

## 【0113】

用語「アミノアルキル」は、アルキル鎖に沿った任意の炭素原子と結合する少なくとも1つの第一級又は第二級アミノ基を指す。

## 【0114】

用語「アルコキシアルキル」は、アルキル鎖に沿った任意の炭素原子と結合する少なくとも1つのアルコキシ基を指す。

## 【0115】

用語「アルコキシ」は、別途記載のない限り、酸素原子と結合する最大で12個の炭素原子の直鎖状又は分枝鎖状ラジカルを指す。例としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ及びブトキシが挙げられるが、これらに限定はされない。

## 【0116】

用語「ポリアルコキシアルキル」は、長鎖アルコキシ化合物を指し、及び単一分子量（discreet）又は単分散サイズのポリエチレングリコールを含む。

## 【0117】

用語「チオアルキル」は、アルキル鎖に沿った任意の炭素原子と結合する少なくとも1つの硫黄基を指す。硫黄基は、任意の酸化状態であってよく、スルホキシド、スルホン及びサルフェートを含む。

## 【0118】

用語「アルキルカルボニル」は、アルキル鎖に沿って任意の炭素原子と結合するカルボニル基を有する基を指す。

## 【0119】

用語「カルボキシアルキル」は、アルキル鎖に沿った任意の炭素原子と結合する少なくとも1つのカルボキシレート基を指す。用語「カルボキシレート基」としては、カルボン酸及びアルキル、シクロアルキル、アリアル又はアラルキルカルボキシレートエステルが挙げられる。

## 【0120】

用語「ヘテロアリアル」は、5～7員の単環式、又は8～10員の二環式芳香環ラジカルを指し、これらの環はいずれも、N、O、又はSから選択される1～4個のヘテロ原子からなり、窒素及び硫黄原子は、許容される任意の酸化状態で存在し得る。例としては、ベンズイミダゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾチエニル、ベンズオキサゾリル、フリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、オキサゾリル、ピラジニル、ピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピロリル、キノリニル、チアゾリル及びチエニルが挙げられる。

## 【0121】

用語「アリアル」は、環中に6～12個の炭素を含有する単環式又は二環式の芳香環ラジカルを指す。アルキル置換基は、環上に任意で存在し得る。例としては、フェニル、ピフェニル及びナフタレンが挙げられる。

## 【0122】

10

20

30

40

50

用語「アラルキル」は、アリール置換基を含有する  $C_{1-6}$  アルキル基を指す。例として、ベンジル、フェニルエチル又は 2 - ナフチルメチルが挙げられる。

【0123】

用語「アシル」は、 $-C(O)R_a$  を指し、式中、 $R_a$  は、水素、アルキル、シクロアルキル、ヘテロアルキル、アリール、アラルキル、及びヘテロアリールである。「アシル化剤」は、分子に、 $-C(O)R_a$  基を付加する。

【0124】

用語「スルホニル」は、 $-S(O)_2R_b$  を指し、式中、 $R_b$  は、水素、アルキル、シクロアルキル、ヘテロアルキル、ハロアルキル、アリール、アラルキル、及びヘテロアリールである。「スルホニル化剤」は、分子に、 $-S(O)_2R_a$  を付加する。

10

【0125】

ハブテンの担体部分への結合において、反応性官能性連結基を担持するスペーサは、様々な方法によって調製され得る。スペーサは、いずれかの末端の基によって異なるように官能化されるか又は活性化され、これによってハブテン及び担体と選択的に連続反応することができる基を用いて形成されうるが、両端で同じ反応部分を使用してもよい。ハブテンと、担体に結合する官能性連結基との反応において選択される基は、ハブテンと、ハブテンが結合する担体における官能基の種類によって決定される。スペーサ並びにハブテン及び担体との結合方法は、Brinkley, M., A., *Bioconjugate Chem.* 1992, 3: 2~13, Hermanson, Greg T., *Bioconjugate Techniques*, Academic Press, London, Amsterdam, Burlington, MA, USA, 2008 及び *Thermo Scientific Pierce Crosslinking Technical Handbook*; (Thermo Scientific 3747 N Meridian Rd, Rockford, IL USA 61101, ph 800-874-3723 又は: <http://www.piercenet.com/> からのダウンロード又は印刷出力から入手可能)、及びその参考文献に記載されるものを含むが、これらに限定されない。スペーサ基の形成において、異なるように活性化される多くの分子は、例えば、Thermo Scientific などの供給メーカーから市販されている。

20

【0126】

アミノ基を担持するハブテンにおいて、スペーサとハブテンとの結合様式は、ハブテン上のアミンと、ハロゲン化アシル又は活性エステルを担持するスペーサビルディングブロックとの反応を含む。「活性エステル」は、安定した結合を形成する穏やかな条件下で、例えばアミノ基のような求核基と反応するエステルとして定義される。安定した結合は、例えば、後に続く合成工程のような更なる使用条件、免疫原としての使用、又は生化学アッセイにおいて損傷を受けない結合として定義される。安定した結合の好ましい例は、アミド結合である。活性エステル及び形成方法は、Benoiton, N.L. によって、Houben-Weyl, *Methods of Organic Chemistry*, Thieme Stuttgart, New York, vol E22 section 3.2: 443 and Benoiton, N.L., *Chemistry of Peptide Synthesis*, Taylor and Francis, NY, 2006 に記載されている。好ましい活性エステルとしては、p - ニトロフェニルエステル (PNP)、N - ヒドロキシスクシンイミドエステル (NHS) 及びテトラフルオロフェニルエステル (TFP) が挙げられる。ハロゲン化アシルは、例えば、カルボン酸と塩化チオニル又は塩化オキサリルとの反応 (Fieser, L.F. and Fieser, M. *Reagents for Organic Synthesis*, John Wiley and Sons, NY, 1967 及びこの参考文献を参照のこと) のような、当業者に既知の多くの方法によって調製され得る。これらは、Wuらによる *Organic Letters*, 2004, 6(24): 4407 に記載されるように、活性二官能性スペーサにおいても使用され得る p - ニトロフェニルエステル (PNP) などの

30

40

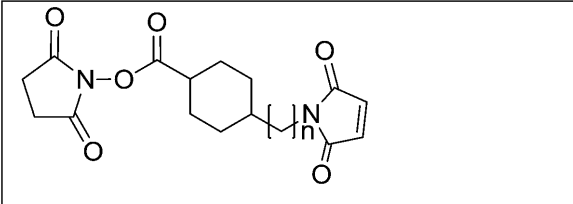
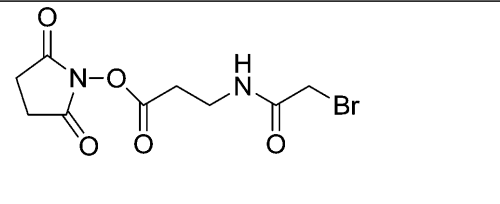
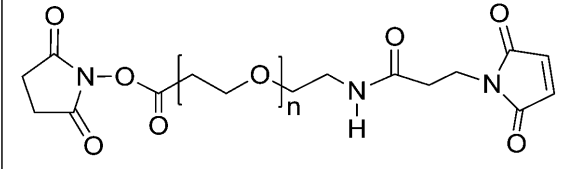
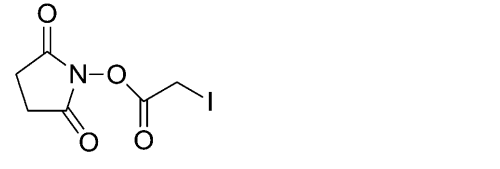
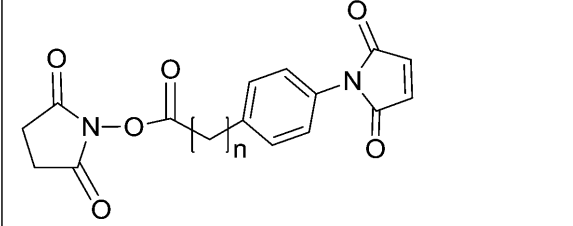
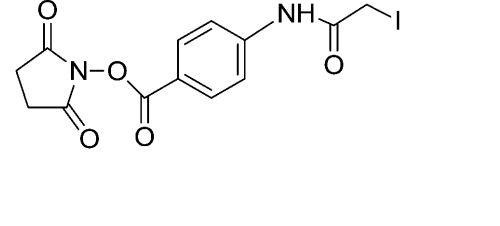
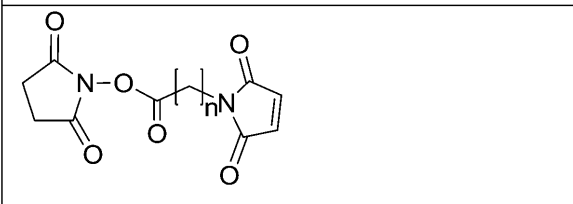
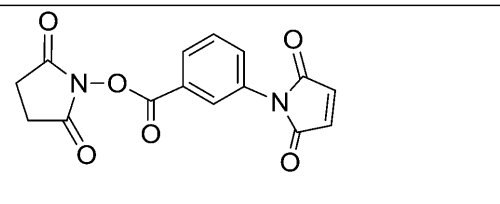
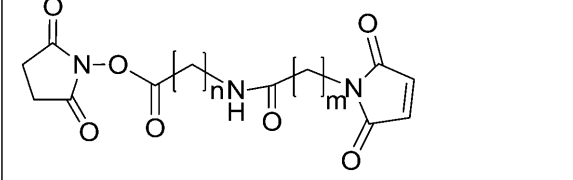
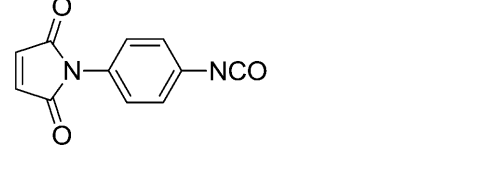
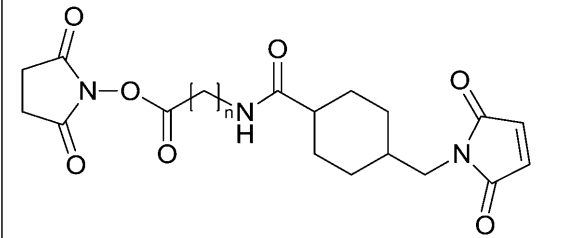
50

他の活性エステルに変換され得る。N - ヒドロキシスクシンイミド ( N H S ) エステルは、国際特許第 2 0 1 2 0 1 2 5 9 5 号の実施例 3 5 に記載されるように、無水条件下で、非プロトン性溶媒中トリエチルアミン又はジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基の存在下で、炭酸 N , N - ジスクシンイミジル ( C A S 7 4 1 2 4 - 7 9 - 1 ) と化合物のカルボン酸との反応によって、又は、無水条件下で、N - ヒドロスクシンイミド及びジシクロヘキシカルボジイミド ( D C C ) 又は他の脱水剤を使用することで調製され得る。テトラフルオロフェニルエステル ( T F P ) は、W i l b u r らによって B i o c o n j u g a t e C h e m . , 2 0 0 4 , 1 5 ( 1 ) : 2 0 3 で報告されるように、無水条件下で、非プロトン性溶媒中、トリエチルアミン又はジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基の存在下で、カルボン酸と 2 , 3 , 5 , 6 - テトラフルオロフェニルトリフルオロ酢酸塩との反応により調製され得る。当業者は、表 1 に示されるスペーサは、特に、既知の方法を使用して得られ、反応条件のルーチンの最適化を用いてアミノ担持ハプテンと結合することができることを認識するであろう。これらのスペーサによって、ハプテンと担体上のチオール基の結合が可能となる。

【 0 1 2 7 】

【表 2】

表 1

		
		10
		
		20
		
	m及びnにおける適正值は1~10である	30

## 【0128】

カップリング剤の存在下、ハブテン上のアミンとスペーサビルディングブロック上のカルボン酸官能基との直接的なカップリングは、1つの結合様式としても使用され得る。好ましい試薬は、典型的にはペプチド合成に使用される試薬である。ペプチドカップリング試薬としては、O-(ベンゾトリアゾール-1-イル)-N,N,N',N'-テトラメチルウロニウムテトラフルオロボレート(TBTU, CAS #125700-67-6) (Pruhs, S., Org. Process. Res. Dev. 2006, 10: 441を参照のこと); カルボジイミド脱水剤を含むN-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBT, CAS #2592-95-2) (例えば、N-N-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIC)、又は1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(EDC)) (Konig W., Geiger, R. Chem. Ber., 1970, 103(3): 788を参照のこと); 3-(ジエトキシホスホリルオキシ)-1,2,3-ベンゾトラジン-4(3H)-オン(DEPBT, CAS #165534-43-0) (Liu, H. et al., C

10

20

30

40

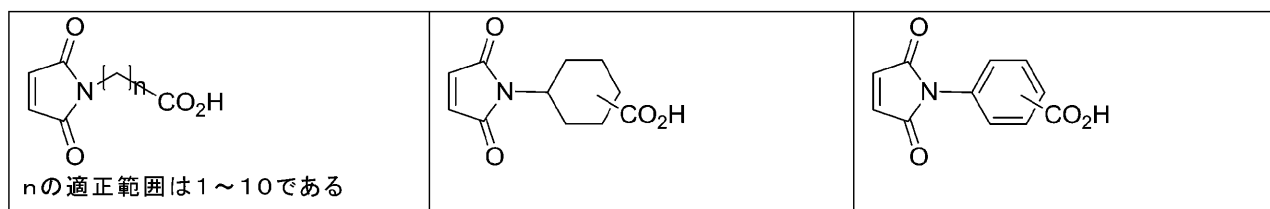
50

Chinese Chemical Letters, 2002, 13(7): 601を参照のこと); ビス(2-オキソ-3-オキサゾリジニル)ホスフィン酸クロリド; BOP-Cl (CAS 68641-49-6) (Diago-Meseguer, J et al. Synthesis, 1980, 7: 547~51を参照のこと)、及び他の、BenoitonbによってChemistry of Peptide Synthesis, CRC Press, Boca Raton, FL, 2005, Chapter 2に詳しく記載されており、技術告知は、Advanced Automated Peptide Protein Technologies (aapptec), 6309 Shepardsville Rd., Louisville KY 40228, phone 888 692 9111; www.aapptec.com, によって提供されるもの、及びこれらの参考文献が挙げられるが、限定されない。これらの方法は、ハブテンをスペーサに結合させる安定なアミド結合を生成する。既知の方法を使用して得られ、上述及び引用される方法を用いて反応条件のルーチンの最適化を利用してアミノ担持ハブテンに結合され得るスペーサの例を表2に示すが、表2に示されるものに限定されない。これらのスペーサによって、ハブテンと担体上のチオール基の結合が可能となる。

【0129】

【表3】

表2



【0130】

スペーサはまた、担体への結合が可能である官能性連結基の形成工程などの、適切な化学基がハブテンに連続的に結合することによる、段階的な様式で構成され得る。以下の一般的な反応スキームにおいて実例を参照のこと。

【0131】

更に、ハブテンが、例えば、チオール基、アミノ基又はヒドロキシル基のような、スペーサとの結合位置になる求核基を有する際、スペーサは、チオール、アミン又はヒドロキシル基のアルキル化によっても構成され得る。アルキルハライド、又はスルホン酸エステル(p-トルエンスルホネートなど)のような、置換反応を受けることができる部分で適切に置換される任意のアルキル基は、スペーサを結合させるのに使用され得る。アルキル化反応の多くの例が当業者に既知であって、具体例は、一般的な化学文献中で見出され、ルーチンな実験を通して最適化され得る。多くの参考文献におけるアルキル化反応の議論は、March's Advanced Organic Chemistry, Smith, M. B., and March, J., John Wiley & sons, Inc. NY, 2001のチャプター10で見出すことができる。ハブテン上の例えばアミンのような求核部分とイソシアネートとの反応による尿素の形成、又はイソチオシアネートとの反応によるチオ尿素結合の形成などの他の結合も用いられ得る(Li, Z., et al., Phosphorus, Sulfur and Silicon and the Related Elements, 2003, 178(2): 293~297を参照のこと)。イソシアネート基との反応を介して、ヒドロキシル基を担持するハブテンにスペーサを結合させて、カルバメート又はウレタン結合を形成してもよい。スペーサは、一方の末端上のイソシアネート官能基、及び担体と反応することができる官能性連結基によって異なるように活性化され得る(Annunziato, M. E., Patel, U. S., Ranade, M. and Palumbo, P. S., Bioconjugate Chem., 1993, 4: 212~218を参照のこと)。

【0132】

10

20

30

40

50

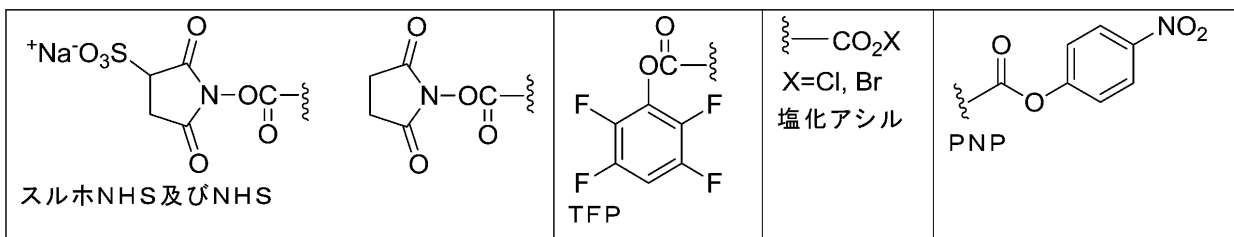
カルボン酸基を担持するハブテンにおいて、ハブテンへのスペーサ部分の結合様式には、その調製が前述されているハロゲン化アシル又は活性エステル（その例を表3で示す）としてのカルボン酸基の活性化の後に、スペーサ部分上のアミノ（ $-NH_2-$ ）、ヒドラジノ（ $-NH-NH_2-$ ）、ヒドラジド（ $-C(O)-NH-NH_2-$ ）もしくはヒドロキシル基（ $-OH$ ）との反応によるアミド、ヒドラジド、ジアシルヒドラジンもしくはエステル結合の形成、またはカルボン酸基とスペーサ部分上のアミノ基との直接カップリング、又は前述のペプチドカップリング試薬及び/又はカルボジイミド脱水試薬（その例を表4及び5で示す）による担体との直接カップリングが挙げられる。活性化エステルの形成及びペプチドカップリング剤の使用に関して上記で引用された参考文献で見られる手順は、反応条件のルーチンの最適化を用いて、カルボン酸担持ハブテンをスペーサビルディングブロック及び利用可能なアミノ基を含むタンパク質担体に結合させるために使用される。

10

【0133】

【表4】

表3

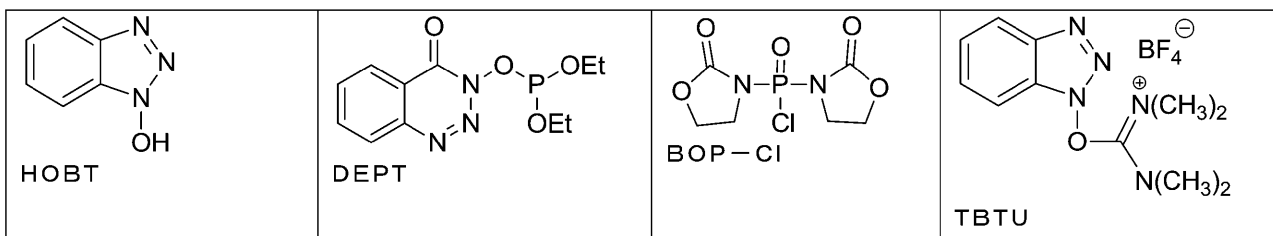


20

【0134】

【表5】

表4

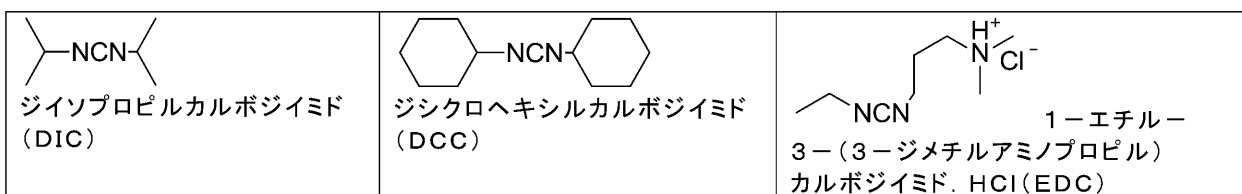


30

【0135】

【表6】

表5



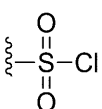
40

【0136】

スペーサと結合させるために、他の求電子基、例えばハロゲン化スルホニル

【0137】

【化51】



又は求電子垂リン酸基、例えば：

【0138】

50

## 【化52】



があり

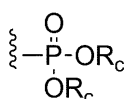
## 【0139】

(Malachowski, William P., Coward, James K., Journal of Organic Chemistry, 1994, 59(25): 7616を参照のこと)

又は:

## 【0140】

## 【化53】



R<sub>c</sub>はアルキル、シクロアルキル、アリール、置換アリール、アラルキルである求電子基がハプテン上に存在してもよい。

## 【0141】

Aliouane, L., et al., Tetrahedron Letters, 2011, 52(28): 8681を参照のこと。

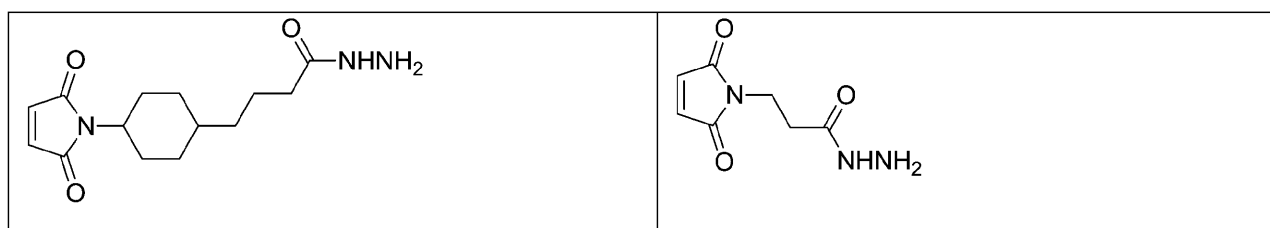
## 【0142】

アルデヒド基又はケトン基を担持するハプテンは、限定されないが、スペーサ上のヒドラジド基H<sub>2</sub>N-NH-C(O)-との反応によるアシルヒドラゾンの形成を含む方法を使用してスペーサに結合され得る(Chamow, S.M., Kogan, T.P., Peers, D.H., Hastings, R.C., Byrn, R.A. and Askenaszi, A., J. Biol. Chem., 1992, 267(22): 15916を参照のこと)。担体上でチオール基と結合することが可能な二官能性ヒドラジドスペーサの例が表6で示されている。

## 【0143】

## 【表7】

表6



## 【0144】

ハプテンは、担体がチオールと反応しうる基を提供するように修飾されている場合には、担体と反応し得るチオール基を含有していてもよい。担体基は、担体上におけるアミノ基とマレイミド酢酸N-スクシンイミジル(AMAS, CAS# 55750-61-3)、ヨード酢酸スクシンイミジル(CAS# 151199-81-4)、又は表1で示される二官能性スペーサ基のいずれかとの反応によるマレイミド官能基を含有する基の結合、反応を受け得る基を組み込んでハプテンと担体との結合をもたらす方法によって変性され得るが、これに限定されない。

## 【0145】

担体との結合を形成することができる官能性連結基は、安定的な結合を形成することができる任意の基であってよく、担体上の多くの異なる基と反応性がある。官能性連結基は、好ましくは、担体上のアミノ基、カルボン酸基、又はチオール基、又はその誘導

10

20

30

40

50

体と反応し得る。官能性連結基の非限定例としては、カルボン酸基、ハロゲン化アシル、活性エステル（上記で定義した通りである）、イソシアネート、イソチオシアネート、アルキルハライド、アミノ基、チオール基、マレイミド基、アクリレート基（ $\text{H}_2\text{C}=\text{CH}-\text{C}(\text{O})-$ ）又はビニルスルホン基（ $\text{H}_2\text{C}=\text{CH}-\text{SO}_2-$ ）があり、Park, J. W., et al., *Bioconjugate Chem.*, 2012, 23(3): 350を参照のこと。官能性連結基は、ハブテンと段階的に反応し得る異なるように活性化されたスペーサビルディングブロックの一部として存在してもよく、生じたハブテン誘導体が、その後に担体と反応し得る。あるいは、ハブテンは、後続反応によって官能性連結基に変換され得る前駆体基を担持するスペーサによって誘導体化され得る。スペーサ上の官能性連結基がアミン又はカルボン酸基である際、担体上のカルボン酸基又はアミンとのカップリング反応は、これらの試薬に関して上記で引用される参考文献における手順に従って、ペプチドカップリング試薬を用いることにより直接行われうる。

10

## 【0146】

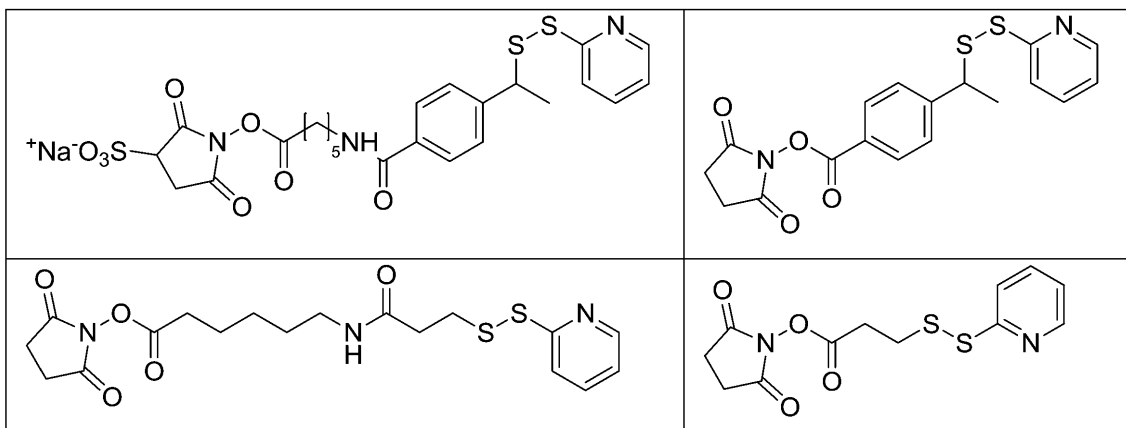
特定のジスルフィド基（例えば、ピリジルジスルフィド）は、担体上でチオール基との交換がなされ得るスペーサ上の官能性連結基として使用され、混合ジスルフィド結合が形成され得る（Ghetie, V., et al., *Bioconjugate Chem.*, 1990, 1: 24~31を参照のこと）。これらのスペーサは、アミン担持ハブテンと、限定はされないが、その例が表7に示されるものであるピリジルジスルフィド基を担持するスペーサに結合する活性エステルとの反応によって結合し得る。

20

## 【0147】

## 【表8】

表7



30

## 【0148】

ほとんどの場合、担体はタンパク質であり、リジン残基の $\alpha$ -アミノ基は、アミン反応性官能性連結基との反応によって直接、あるいは、チオール含有基（S-アセチルチオ酢酸 N-スクシンイミジル（SATA, CAS 76931-93-6）又はこれらの誘導体など）による誘導化後に、アセテート基をヒドロキシルアミンで開裂し、ハブテン上で官能性連結基と反応させるためにチオール基を露出することで、結合のために用いられうる。チオール基は、また、タンパク質担体内のジスルフィド結合を、限定はしないが、2-メルカプトエチルアミンなどの中程度の還元剤で還元することで担体に導入され得る（Bilah, M., et al., *Bioelectrochemistry*, 2010, 80(1): 49を参照のこと、ホスフィン試薬に関しては Kirley, T. L., *Analytical Biochemistry*, 1989, 180(2): 231 or dithioerythritol (DTT, CAS 3483-12-3) Cleland, W., *Biochemistry*, 1964, 3: 480~482を参照のこと。

40

## 【0149】

一般的な反応スキーム

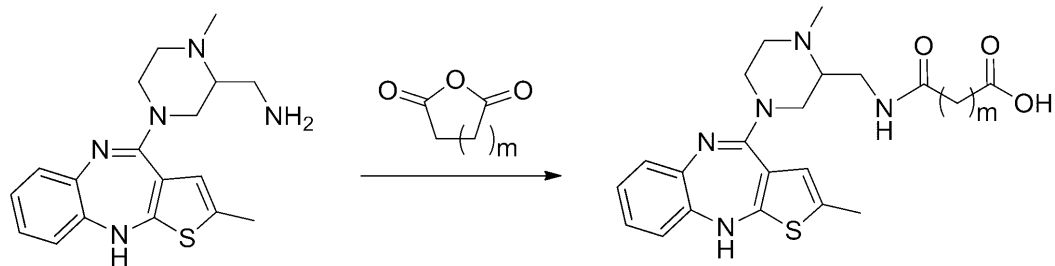
50

本発明の代表的な化合物は、以下に記載される一般的合成方法に従って合成することができる。式(I)の化合物は、当業者に既知の方法により調製することができる。以下の反応スキームは、本発明の実施例を表すことのみを意味し、決して本発明の限定であることを意味しない。

【0150】

【化54】

スキーム1



【0151】

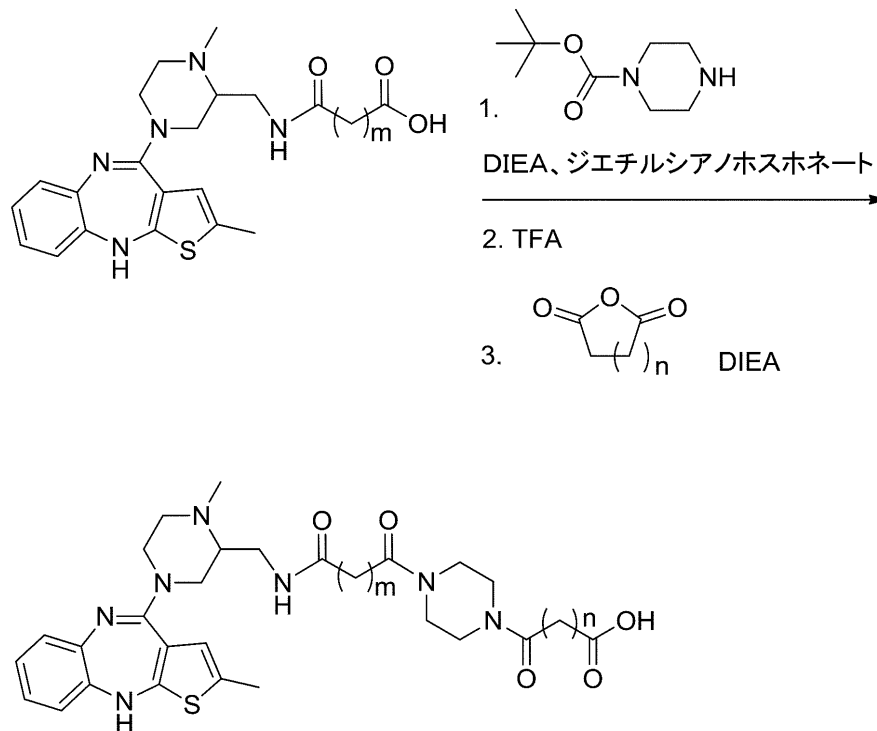
式Iの化合物(式中、 $R^2$ は、 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ である)は、スキーム1に従って生成され得る。実施例1の工程1に記載したように調製した(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メタンアミンの反応は、ピリジンなどの溶媒中、室温~60の範囲の温度で、約48時間、無水コハク酸又は無水グルタル酸などの環状無水化合物によって進行する。当業者は、式Iの化合物(式中、 $R^1$ は、 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ である)を作製するのに、同じ化学反応が使用され得ることを認識するであろう。

20

【0152】

【化55】

スキーム2

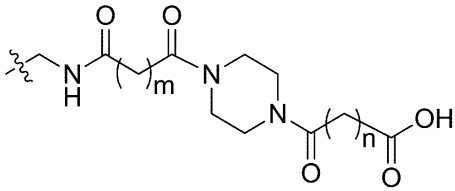


【0153】

式Iの化合物(式中、 $R^2$ は

【0154】

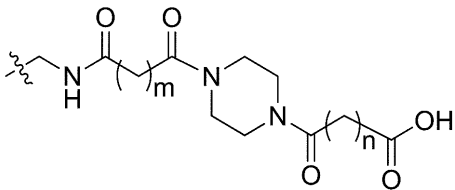
## 【化 5 6】



である)は、スキーム 2 に従って生成され得る。スキーム 1 に記載したように調製した式 I の化合物 (式中、 $R^2$  は  $CH_2NHCO(CH_2)_mCO_2H$  である)は、N - t - ブトキシカルボニルピペラジン、シアノホスホン酸ジエチル、及び、ジイソプロピルエチルアミンなどの塩基で処理される。この反応は、ジクロロメタンなどの溶媒中、約 2 時間室温で行われる。ピペラジニル基の脱保護を、スキーム 2 で記載したように無水トリフルオロ酢酸によって行い、その後、ジイソプロピルエチルアミンなどの好適な塩基の存在下、無水コハク酸又は無水マレイン酸などの適切な無水物と反応させる。当業者は、式 I の化合物 (式中、 $R^1$  は

## 【 0 1 5 5】

## 【化 5 7】

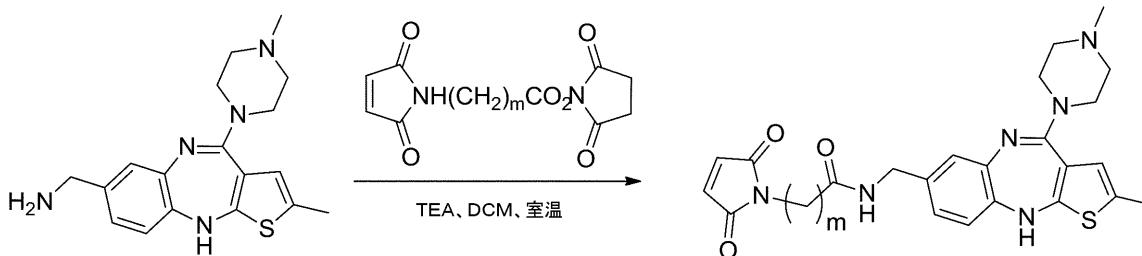


である)を作製するのに、同じ化学反応が使用され得ることを認識するであろう。

## 【 0 1 5 6】

## 【化 5 8】

スキーム 3

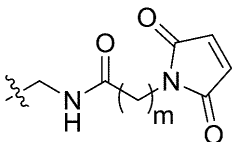


## 【 0 1 5 7】

式 I の化合物 (式中、 $R^1$  は

## 【 0 1 5 8】

## 【化 5 9】



である)は、スキーム 3 に従って生成され得る。マレイミドは、当該技術分野で既知の任意の方法によって組み込まれ得る。2, 5 - ジオキソピロリジン - 1 - イル 2 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1H - ピロル - 1 - イル) 酢酸塩などのマレイミド官能化基 (式中、 $m$  は 1 である)は、DM 又は  $CH_2Cl_2$  などの溶媒、及びトリブチルアミン又はトリエチルアミンなどの塩基中で使用され得る。あるいは、スキーム 2 で記載した脱保護されたピペラジニル基を、スキーム 3 で記載したようにマレイミド官能基と合成して、式 I の化合物 (式中、 $R^1$  は

10

20

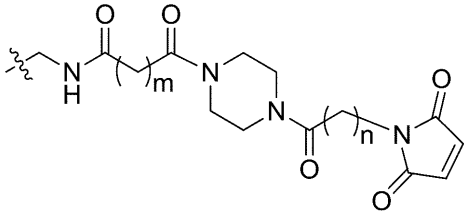
30

40

50

【0159】

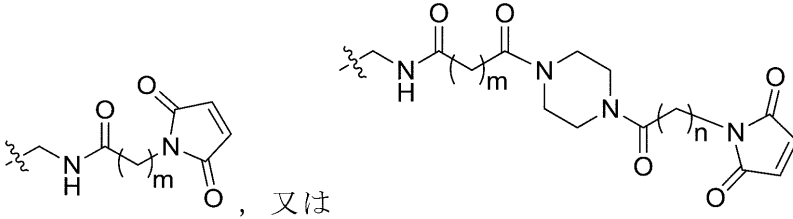
【化60】



である)を生じてよい。当業者は、式 I の化合物(式中、 $R^2$ は

【0160】

【化61】



である)を作製するのに、同じ化学反応が使用され得ることを認識するであろう。

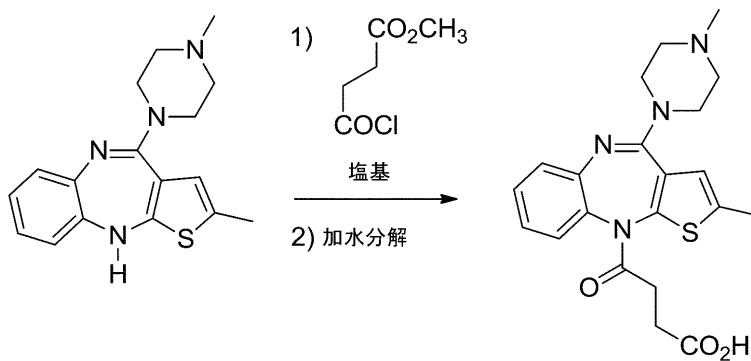
【0161】

スペーサ及び連結基がオランザピンのジアゼピン環の非置換第二級窒素に結合している化合物は、スキーム 4 ~ 8 に示される反応によって得られ得る。窒素のアシル化は、Su, J.らによって、Bioorganic and Med. Chem. Letters, 2006, 16: 4548 で記載されている。非プロトン性溶媒中、無水条件下で、塩基の存在下、コハク酸のモノエステルモノ酸塩化物を使用することで、中間体をもたらされ、そのエステル官能性は、例えば水性塩基などの当業者に既知の標準的な条件を使用して加水分解され、本明細書で上述され、本開示の実施例によって図示される方法によって免疫原へと更に合成され得るハプテンをもたらされ得る。

【0162】

【化62】

スキーム 4



【0163】

上記の Su からもスルホンアミドの調製を報告している。スキーム 5 で示されるように、非プロトン性溶媒中、無水条件下で、塩基の存在下、官能化された塩化スルホニルを使用することで、カルボキシハプテンが調製され、本明細書で上述され、本開示の実施例によって図示される方法によって免疫原へと変換され得る。

【0164】

10

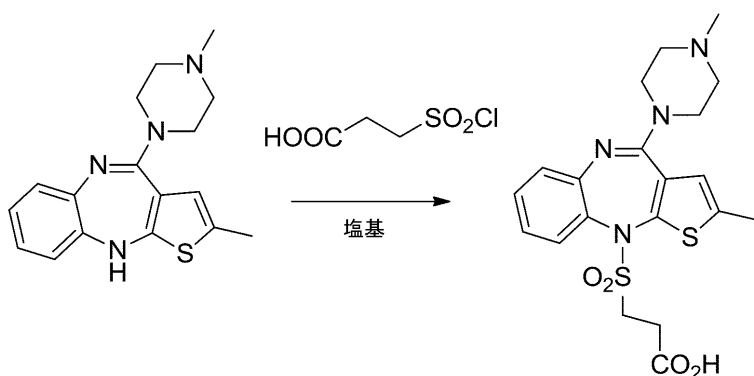
20

30

40

## 【化63】

スキーム5



10

## 【0165】

上述のSuらは、スキーム6で示されるように、亜硝酸エステルで環窒素をジアゾ化した後、酢酸中で亜鉛で還元することによるヒドラジンの調製方法も教示している。生じたヒドラジンは、スキーム7で示されるように、多くの方法によって更に官能化され得る。本明細書の他の箇所で記載されるように、DMFなどの溶媒中、例えばトリブチルアミンのようなアミン塩基の存在下、例えば、AMASのような二官能性スペーサビルディングブロックとの反応によって、チオール基との反応により担体に結合し得るマレイミドハブテンがもたらされ得る。例えば、m-カルボキシベンゼンスルホニルクロリドのような官能化された塩化スルホニルを有する塩基の存在下でスルホニル化することによって、本明細書で上述され、本開示の実施例によって図示される方法によって担体に結合するカルボキシ基を担持するスルホニルヒドラジドがもたらされ得る。加えて、米国特許第4022780号に記載されるように、ヒドラジンを、例えば、官能化されたアルデヒド又はケトン（例えば、レプリン酸）と、縮合によって生じた水が除去される条件下で、触媒量の酸を用いて反応させると、スキーム7で示されるヒドラゾンがもたらされる。次いで、ヒドラゾンを、上記で参照されるSu, J.らの方法のシアノ水素化ホウ素ナトリウムを使用して還元すると、飽和誘導体がもたらされ得る。

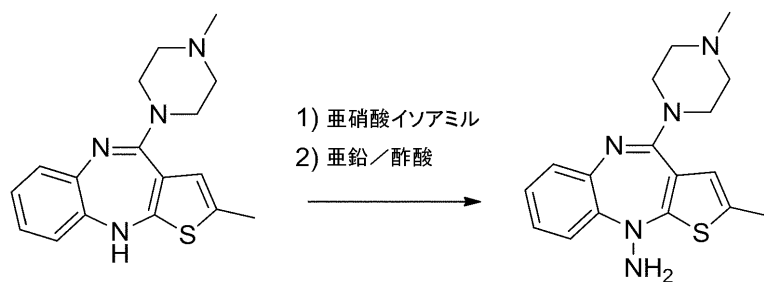
20

## 【0166】

30

## 【化64】

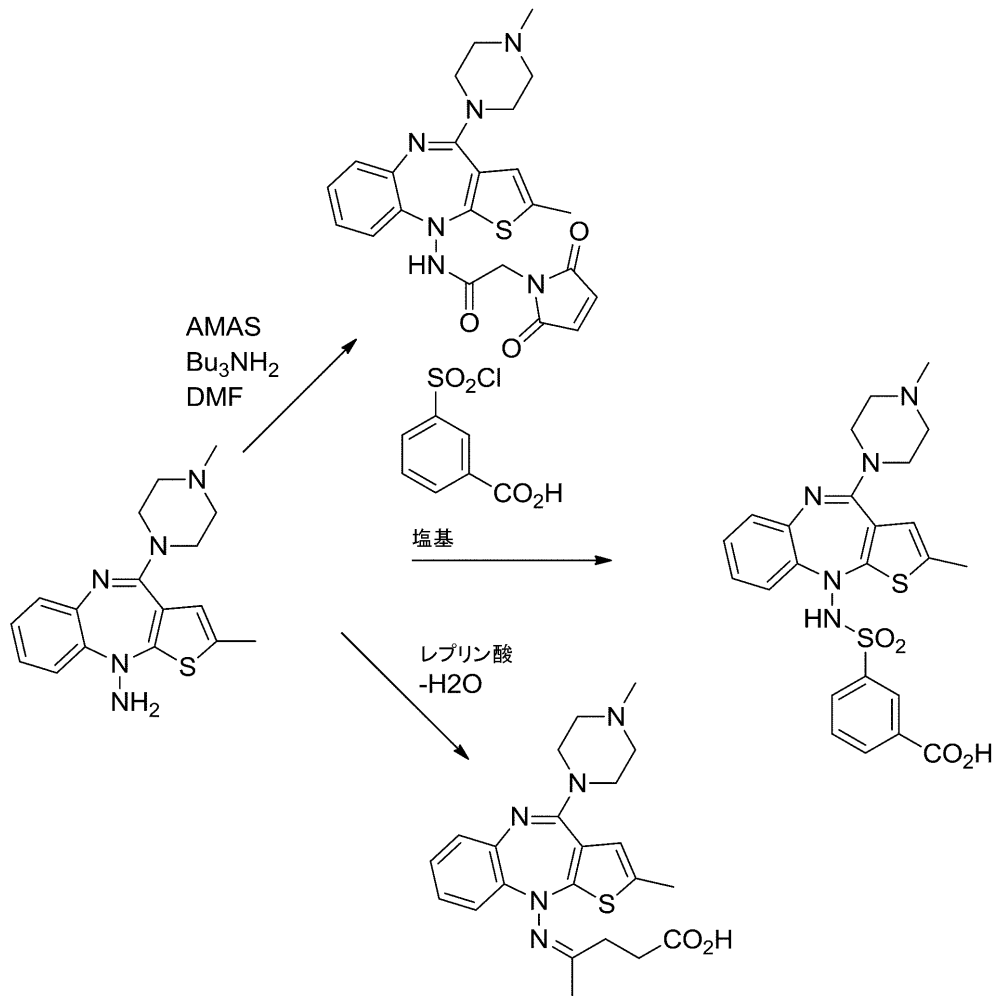
スキーム6



40

## 【0167】

【化65】  
スキーム7



10

20

【0168】

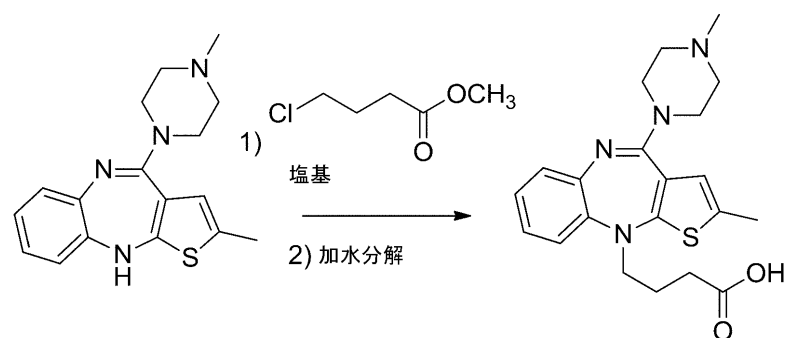
スキーム8で示される環窒素の直接アルキル化はまた、アルキル基を直接オランザピンに付加するために、米国特許第6034078号に記載された方法を使用して行われうる。例えば、4-クロロ酪酸メチルのような官能化されたアルキルハライドを使用することで中間体を得てもよく、この中間体は当業者に既知の標準的な条件を使用する加水分解によってハプテンを提供し、これを、本明細書で上述され、本開示の実施例で図示される方法によって免疫原へと更に合成してもよい。

30

【0169】

【化66】

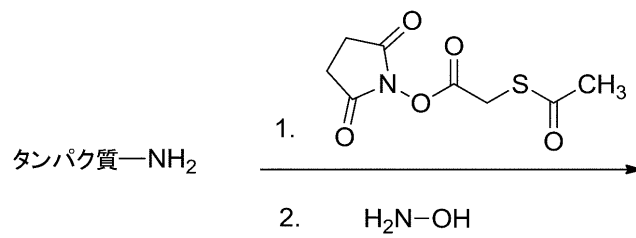
スキーム8



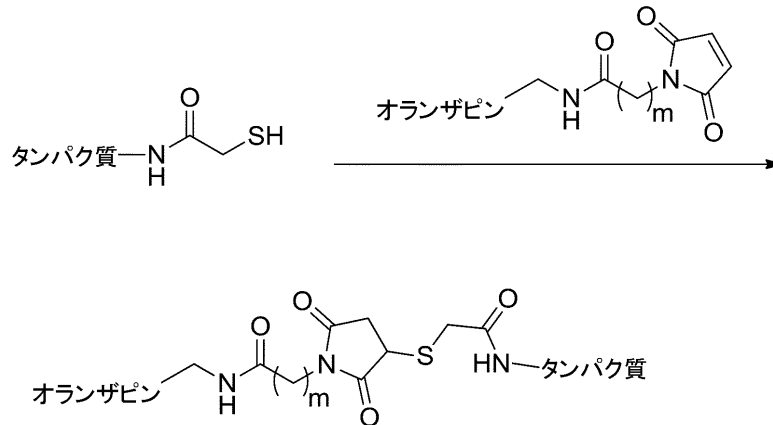
40

【0170】

【化67】  
スキーム9



10



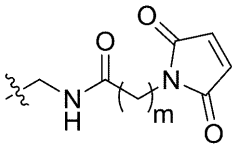
20

## 【0171】

マレイミド官能化ハブテン（式中、R<sup>1</sup>又はR<sup>2</sup>は

## 【0172】

## 【化68】

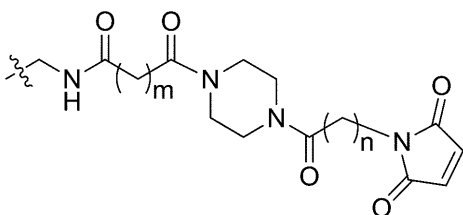


30

である）は、スキーム9に示される方法に従って、タンパク質とコンジュゲートされ得る。 - 窒素をS - アセチルチオ酢酸N - スクシンイミジル（SATA）でアシル化することによるタンパク質リジン残基の活性化後、次いでヒドロキシルアミンによるS - アセチル基の加水分解により、求核性スルフヒドリル基が生成される。スルフヒドリル活性化タンパク質とマレイミド誘導体化ハブテン（一般的なスキーム（3）で記載したように調製した）とのコンジュゲーションは、マイケル付加反応を介して進行する。好適なタンパク質は当業者に既知であり、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオポアルブミンが挙げられる。タンパク質をマレイミド官能化ハブテン（式中、R<sup>1</sup>又はR<sup>2</sup>は

## 【0173】

## 【化69】



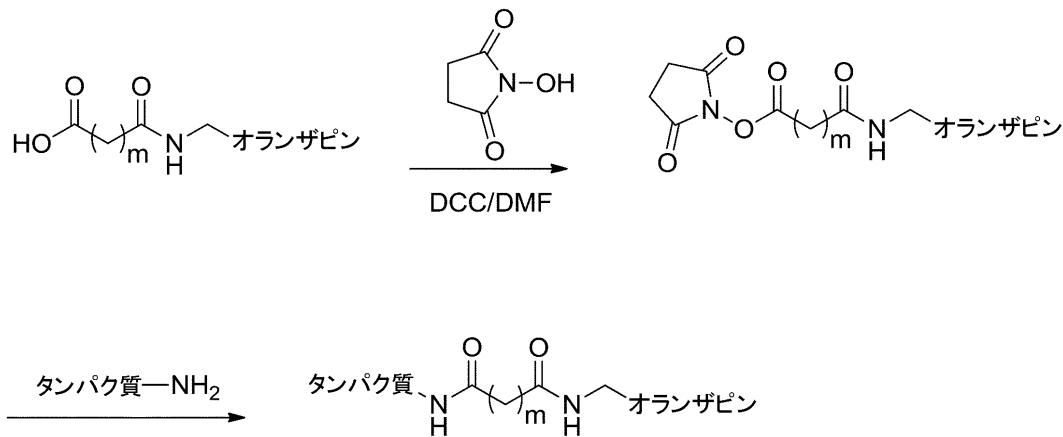
40

である）にコンジュゲートするのに同じ方法論が使用され得る。

## 【0174】

【化70】

スキーム10



10

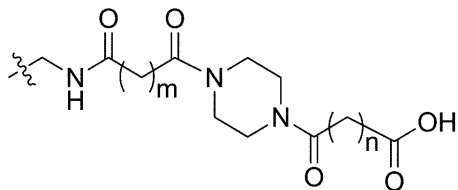
【0175】

カルボン酸官能化ハプテン（式中、 $R^1$ 又は $R^2$ は $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ である）は、スキーム10で示される方法に従ってタンパク質とコンジュゲートされ得る。DMFなどの溶媒中、約20℃の温度で約18時間、N-ヒドロキシスクシンイミド及びジシクロヘキシルカルボジイミドなどの好適なカップリング剤、並びにトリブチルアミンなどの塩基を反応させることで、ヒドロキシピロリジ-2,5-ジオン遊離基を有するカルボン酸が活性化される。活性化リンカー及びハプテンは、次に、pH 7.5のリン酸塩緩衝液などの溶媒中で、約20℃で約2.5時間、タンパク質とコンジュゲートされ得る。好適なタンパク質は当業者に既知であり、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、又はオボアルブミンが挙げられる。タンパク質をカルボン酸官能化ハプテン（式中、 $R^1$ 又は $R^2$ は

20

【0176】

【化71】



30

である）にコンジュゲートするのに同じ方法論が使用され得る。

【0177】

抗体生成

上述のコンジュゲートは、それらが産生される抗精神病薬（オランザピン）と結合する抗体の生成に有用である。これらの抗体は、患者サンプル中の抗精神病薬の存在及び/又は量を検出するアッセイに使用され得る。かかる検出によって、治療薬物モニタリングがその利点を全て受けることが可能となる。抗精神病薬のレベルの検出は：リスペリドン、パリペリドン、クエチアピン、アリピプラゾール、及びこれらの代謝産物からなる群から選択されるものなどである、他の抗精神病薬の検出と組み合わせた検出であって、かかる検出は、これらの抗精神病薬を同時に測定することが可能である；規定の療法に対する患者のアドヒアランス又は遵守の決定；患者を経口による抗精神病投薬計画から持続性注射剤による抗精神病投薬計画に変更すべきかどうかを決定する決定ツールとしての使用；有効又は安全な薬剤レベルを確実に達成又は維持するために、抗精神病薬抗精神病経口薬又は注射剤の投与レベル又は投与間隔を増加又は減少させるべきかを決定する決定ツールとしての使用；最小pKレベルが得られるという証拠を提供することで、抗精神病薬による療法の開始に役立つものとしての使用；複数の処方又は複数の源からの抗精神病薬の生物学的同等性を決定するための使用；多剤併用及び薬剤-薬剤間の潜在的な相互作用による

40

50

影響を評価するための使用；並びに、患者を臨床治験から除外するか、又は参加させるかの指標としての使用、次いで臨床治験における投薬要求に対するアドヒアランスのモニタリングに役立つものとしての使用；などの多くの目的において有用であり得る。

【0178】

本明細書中の化合物及び免疫原性担体を含む、本発明のコンジュゲートを提供することで、例えば、ポリクローナル、モノクローナル、キメラ、及びヒト化抗体のような、抗精神病薬と結合する抗体が産生され得る。特に想定されるかかる抗体としては、モノクローナル及びポリクローナル抗体並びにこれらのフラグメント、例えば、抗原結合ドメイン及び/又はこれらの抗体に対する1つ以上の相補性決定領域を含有する組み換えタンパク質が挙げられる。好ましくは、抗体は薬剤及び所望の薬理学的活性代謝産物と結合するであろう。薬剤コンジュゲートにおいて、免疫原性担体の結合位置を変更することで、代謝産物及び/又は関連薬剤の選択性及び交差反応性を抗体に操作することができる。オランザピンにおいて、近縁の薬剤であるクロザピンとの交差反応性は妥当でありうるか、または妥当とは限らず、及び10-N-グルロニド又は4-N-デスメチルオランザピンなどのオランザピン代謝産物との交差反応性は妥当でありうるか、または妥当とは限らない。これらの薬剤及び/又は代謝産物のうちの複数のものを検出する抗体を産生してもよく、又は各々を別個に検出する抗体（つまり、「特異的結合」特性を有する抗体と定義する）を産生してもよい。抗体は、1つ以上の化合物の結合が等モル又は実質的に等モルで行われる場合、1つ以上の化合物に特異的に結合する。

10

【0179】

かかる抗体の生成方法には、本発明の特徴を具体化するコンジュゲート（化合物及び免疫原である免疫原性担体）を接種することを含む。好適な宿主としては、限定はされないが、マウス、ラット、ハムスター、モルモット、ウサギ、ニワトリ、ロバ、ウマ、サル、チンパンジー、オランウータン、ゴリラ、ヒト、及び、成熟免疫応答を開始することができる任意の種が挙げられる。免疫手順は、当該技術分野において確立しており、多くの学術論文及びDavid Wildによって編集された（Nature Publishing Group, 2000）「The Immunoassay Handbook（第2版）」などの刊行物及び本明細書で引用される参考文献に記述されている。

20

【0180】

好ましくは、本発明の特徴を具体化する免疫原は、アジュバントと組み合わせて、例えば、動物又はヒトのような宿主被検体に投与される。好適なアジュバントとしては、限定されないが、フロイントアジュバント、粉末水酸化アルミニウム（ミョウバン）、百日咳菌を加えた水酸化アルミニウム、及びモノホスホリル脂質A合成トレハロースジコリノミコレート（MPL-TDM）が挙げられる。

30

【0181】

ポリクローナル抗体は、任意でアジュバントと一緒に投与され得る1回以上の免疫原の注射によって、哺乳類宿主中で作製され得る。典型的には、免疫原又は免疫原とアジュバントとの組み合わせを、1回又は複数回の皮下注射又は腹腔内注射によって哺乳類宿主に注射する。好ましくは、免疫プログラムは、少なくとも1週間にわたって、より好ましくは2週間以上にわたって実行される。このようにして生成されたポリクローナル抗体は、当該技術分野で周知の方法を用いて単離及び精製され得る。

40

【0182】

モノクローナル抗体は、Kohler及びMilsteinの確立されたハイブリドーマ法（例えば、Nature 256:495~497（1975））によって生成され得る。ハイブリドーマ法は、典型的には、宿主又は宿主のリンパ球を免疫すること、モノクローナル抗体分泌リンパ球または分泌能を有するリンパ球を採取すること、リンパ球を不死化細胞に融合すること、及び所望のモノクローナル抗体を分泌する細胞を選択することを含む。

【0183】

宿主を免疫すると、免疫原に対して特異的な抗体を生成するか、又は生成することがで

50

きるリンパ球を誘発することができる。あるいは、リンパ球をインビトロで免疫することができる。ヒト細胞が望ましい場合、末梢血リンパ球が使用され得るが、脾臓細胞又は他の哺乳類源からのリンパ球が好ましい。

【0184】

リンパ球を不死化細胞株と融合するとハイブリドーマ細胞を形成することができ、そのプロセスは、例えばポリエチレングリコールのような融合剤を使用することで促進され得る。実例として、形質転換によって不死化された変異体げっ歯類、ウシ、又はヒト骨髄腫細胞が使用され得る。非融合不死化細胞とは対照的に、実質的に純粋なハイブリドーマ細胞の集団が好ましい。したがって、融合後、例えば、酵素ヒポキサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (HGPRT) を欠いた変異体骨髄腫細胞を使用することで、非融合の不死化細胞の成長又は生存を阻害する好適な培地で細胞は成長することができる。このような例において、ヒポキサンチン、アミノプテリン、及びチミジンを培地 (HAT培地) に添加すると、HGPRT - 欠損細胞の成長が阻止されつつも、ハイブリドーマの成長は可能となる。

10

【0185】

好ましくは、効果的に融合した不死化細胞は、HATなどの培地中での選択によって混合集団から単離され、安定した高レベルでの抗体発現を支持することができる。好ましい不死化細胞株としては、American Type Culture Collection, Manassas, VAから入手可能な骨髄腫細胞株が挙げられる。

20

【0186】

ハイブリドーマ細胞は、典型的には抗体を細胞外に分泌することから、培地を抗精神病薬に対して特異的なモノクローナル抗体の存在に関してアッセイすることができる。例えば、ラジオイムノアッセイ (RIA) 又は酵素結合免疫吸着測定法 (ELISA) 酵素結合のようなインビトロ結合アッセイによる免疫沈降は、モノクローナル抗体の結合特異性を測定するのに使用され得る。

【0187】

モノクローナル抗体分泌ハイブリドーマ細胞は、限界希釈法及び継代培養することで、単クローンとして単離され得る。好適な培地としては、限定されないが、ダルベッコ変法イーグル培地、RPMI - 1640、及び、例えばUltra DOMA PF又はHL-1のようなポリペプチド非含有、ポリペプチド還元された、又は無血清の培地 (Biowhitaker, Walkersville, MDから入手可能) が挙げられる。又は、ハイブリドーマ細胞は、生体内で腹水として成長し得る。

30

【0188】

モノクローナル抗体は、限定はされないが、ポリペプチドA - セファロース、ヒドロキシルアパタイトクロマトグラフィ、ゲル電気泳動、透析、硫酸アンモニウム沈殿、及びアフィニティークロマトグラフィなどの従来免疫グロブリン (Ig) 精製法によって培養培地又は腹水から単離及び/又は精製され得る。

【0189】

モノクローナル抗体は、米国特許第4,166,452号に記載されるような組み換え法によっても生成され得る。好ましくは、抗精神病薬に対して特異的な抗体を分泌するモノクローナル抗体ハイブリドーマ細胞株から単離されたDNAをプロービングするために、従来手順を使用して、例えば、ネズミの重鎖及び軽鎖抗体遺伝子、と特異的に結合するオリゴヌクレオチドプローブを使用して、モノクローナル抗体をコードするDNAを単離及びシーケンスすることができる。

40

【0190】

イムノアッセイ

このようにして生成された抗体は、抗精神病薬を認識/結合し、それによって患者サンプル中の薬剤の存在及び/又は量を検出することができるイムノアッセイに使用され得る。好ましくは、アッセイフォーマットは、競合的イムノアッセイフォーマットである。かかるアッセイフォーマット及び他のアッセイは、他所でも記載されている (Hampt o

50

nら (Serological Methods, A Laboratory Manual, APS Press, St. Paul, MN 1990) 及び Maddox ら (J. Exp. Med. 158:12111, 1983)。

【0191】

上述されるように、抗体を含む試薬キットも提供され得る。代表的な試薬キットは、抗精神病薬であるオランザピンに結合する抗体、標識部分に連結された抗精神病薬の類似体又はそれらの誘導体を含む複合体を含み、既知の量の抗精神病薬又は関連標準物質を含む1つ以上のキャリブレーションを1つ以上含んでもよい。

【0192】

上述のように、試薬キットは、測定される既知量の検体を含むキャリブレーション及び/又は対照物質を含み得る。検体の濃度は、サンプルについて得られた結果と、標準物質について得られた結果とを比較することで算出され得る。校正曲線を作成して、これを用いて、一連の結果を関連付けて、サンプル中の検体の濃度を決定することができる。

【0193】

例えば、抗精神病薬のような検体を含むとされる任意のサンプルは、現状好ましい実施形態の方法に従って、分析され得る。所望であれば、サンプルは前処理されてよく、アッセイに影響を与えない任意の従来の培地で調製され得る。好ましくは、サンプルは、宿主からの体液などの水性媒体、最も好ましくは血漿または血清を含む。

【0194】

以下の同時継続出願：題目「Haptens of Aripiprazole」(代理人整理番号：PRD3265USPSP号、代表発明者名：Remmerie)、題目「Haptens of Olanzapine」(代理人整理番号：PRD3266USPSP号、代表発明者名：Remmerie)、題目「Haptens of Paliperidone」(代理人整理番号：PRD3267USPSP号、代表発明者名：Remmerie)、題目「Haptens of Quetiapine」(代理人整理番号：PRD3268USPSP号、代表発明者名：Remmerie)、題目「Haptens of Risperidone and Paliperidone」(代理人整理番号：PRD3269USPSP号、代表発明者名：Remmerie)、題目「Antibodies to Aripiprazole Haptens and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5128USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Olanzapine Haptens and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5132USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Paliperidone Haptens and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5126USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Quetiapine Haptens and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5134USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Risperidone Haptens and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5130USPSP号、代表発明者名；Hryhorenko)、題目「Antibodies to Aripiprazole and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5129USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Olanzapine and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5133USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Paliperidone and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5127USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Quetiapine and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS5135USPSP号、代表発明者名：Hryhorenko)、題目「Antibodies to Risperidone and Use Thereof」(代理人整理番号：CDS51

10

20

30

40

50

31USPPS号、代表発明者名：Hryhorenko)は、全て本明細書と同時に出版願され、その内容は全て本明細書に組み込まれる。

【実施例】

【0195】

本発明の代表的な化合物は、以下に記載される一般的合成方法に従って合成することができる。式(I)の化合物は、当業者に既知の方法により調製することができる。以下の実施例は、本発明の実施例を表すことのみを意味し、決して本発明を限定することを意図しない。

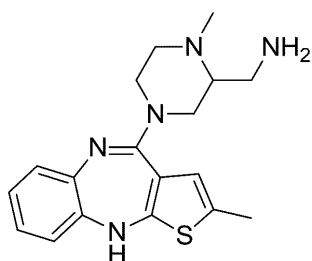
【0196】

(実施例1)

(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メタンアミン

【0197】

【化72】



10

20

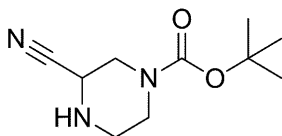
【0198】

工程A

tert-ブチル3-シアノピペラジン-1-カルボキシレート

【0199】

【化73】



30

【0200】

tert-ブチル3-シアノピペリジン-1-カルボキシレート(21.1g、0.1モル)及び水性ホルムアルデヒド(24g、37%(水中))のTHF溶液に、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(31.5g、0.5モル)を少しずつ加えた。反応混合物を周囲温度で熟成させた後、水で希釈して酢酸エチルで析出させた。有機相を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させて、濾過し、真空下で濃縮した。粗生成物をカラムクロマトグラフィで精製し、表題の化合物を得た。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, MeOD) 4.23-4.18(m, 1H), 4.01-3.97(br, 1H), 3.92-3.90(br, 1H), 2.92-2.89(br, 1H), 2.88-2.87(br, 1H), 2.65-2.62(m, 1H), 2.378(s, 3H), 2.36-2.33(m, 1H), 1.47(s, 9H)。

40

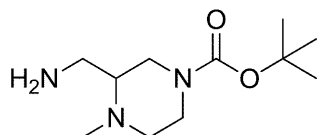
【0201】

工程B

tert-ブチル3-(アミノメチル)-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレート

【0202】

## 【化74】



## 【0203】

工程Aで記載されるように調製したtert-ブチル3-シアノ-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレート(10.5g、47ミリモル)のメタノール溶液(200mL)に、金属ニッケル(10g)及びトリエチルアミン(5mL)を加えた。混合物を周囲温度で水素ガス雰囲気下(0.3MPa(50psi))で一晩撹拌した。tert-ブチル3-シアノ-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレートが消費された後、混合物を濾過し、濾液を真空下で濃縮し、粗tert-ブチル3-(アミノメチル)-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレートを得て、これを精製せずに次の工程で使用した。

10

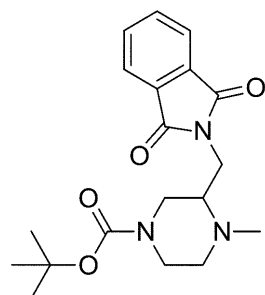
## 【0204】

## 工程C

tert-ブチル3-((1,3-ジオキソイソインドリン-2-イル)メチル)-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレート

## 【0205】

## 【化75】



20

## 【0206】

上記の工程で記載されるように調製したtert-ブチル3-(アミノメチル)-4-メチルピペラジン-1-カルボキシレート(5.5g、粗)と重炭酸ナトリウム(2.52g、30ミリモル)のテトラヒドロフラン(100mL)中の混合物に、周囲温度で、2H-イソインドール-2-カルボン酸、1,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-、エチルエステル(6.59g、30ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)を加えた。30分間の撹拌後、懸濁液を濾過し、濾液を濃縮して生じた粗生成物をカラムクロマトグラフィで精製し、表題の化合物を得た。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, MeOD)

30

7.87-7.85(m, 2H), 7.87-7.80(m, 2H), 3.94-3.90(m, 1H), 3.75-3.65(br, 3H), 3.43-3.41(br, 1H), 3.30-3.28(m, 2H), 3.49(s, 3H), 2.39-2.38(m, 1H), 2.30-2.28(m, 1H), 1.36(s, 9H)。

40

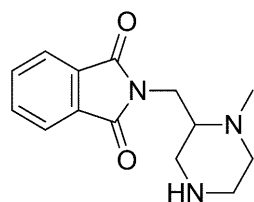
## 【0207】

## 工程D

2-((1-メチルピペラジン-2-イル)メチル)イソインドリン-1,3-ジオン

## 【0208】

## 【化76】



50

## 【0209】

上記の工程で記載されるようにして調製した tert - ブチル 3 - ( ( 1 , 3 - ジオキソイソインドリン - 2 - イル ) メチル ) - 4 - メチルピペラジン - 1 - カルボキシレート ( 8 . 6 g ) のメタノール性塩化水素溶液 ( 20 mL ) を 1 時間室温で撹拌した。真空下で溶媒を除去し、2 - ( ( 1 - メチルピペラジン - 2 - イル ) メチル ) イソインドリン - 1 , 3 - ジオンを得て、更に精製することなく次の工程で使用した。<sup>1</sup>H NMR ( 400 MHz , MeOD ) 7 . 88 - 7 . 86 ( m , 2 H ) , 7 . 82 - 7 . 80 ( m , 2 H ) , 3 . 99 - 3 . 95 ( m , 1 H ) , 3 . 77 - 3 . 73 ( m , 1 H ) , 3 . 24 - 3 . 23 ( m , 1 H ) , 3 . 29 - 3 . 23 ( m , 1 H ) , 3 . 17 - 3 . 14 ( m , 1 H ) , 3 . 04 - 2 . 84 ( m , 2 H ) , 2 . 81 - 2 . 78 ( m , 1 H ) , 2 . 55 ( s , 3 H ) , 2 . 46 - 2 . 40 ( m , 1 H ) 。

10

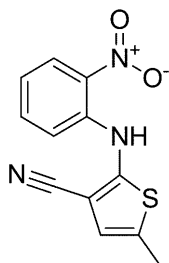
## 【0210】

## 工程 E

5 - メチル - 2 - ( ( 2 - ニトロフェニル ) アミノ ) チオフェン - 3 - カルボニトリル

## 【0211】

## 【化77】



20

## 【0212】

2 - アミノ - 5 - メチルチオフェン - 3 - カルボニトリル ( 13 . 8 g 、 100 ミリモル ) 及び 1 - フルオロ - 2 - ニトロベンゼン ( 16 . 92 g 、 120 ミリモル ) のジメチルスルホキシド溶液に、水酸化カリウム ( 11 . 2 g 、 200 ミリモル ) を加えた。この反応混合物を室温にて一晩撹拌した。混合物を水で希釈し、生じた懸濁液を濾過した。濾過ケーキを乾燥させて、5 - メチル - 2 - ( ( 2 - ニトロフェニル ) アミノ ) チオフェン - 3 - カルボニトリルを赤色の固体として得て、これを更に精製することなく使用した。<sup>1</sup>H NMR : ( 400 MHz , CDCl<sub>3</sub> ) 9 . 69 ( s , 1 H ) , 8 . 27 - 8 . 25 ( m , 1 H ) , 7 . 56 - 7 . 52 ( m , 1 H ) , 7 . 23 - 7 . 20 ( m , 1 H ) , 7 . 0 - 6 . 96 ( m , 1 H ) , 6 . 80 ( s , 1 H ) , 2 . 49 ( s , 3 H ) 。

30

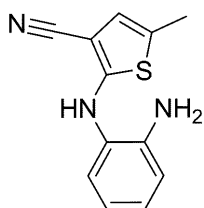
## 【0213】

## 工程 F

2 - ( ( 2 - アミノフェニル ) アミノ ) - 5 - メチルチオフェン - 3 - カルボニトリル

## 【0214】

## 【化78】



40

## 【0215】

上記の工程で記載されるように調製された 5 - メチル - 2 - ( ( 2 - ニトロフェニル ) アミノ ) チオフェン - 3 - カルボニトリル ( 43 . 3 g 、 0 . 157 モル ) 酢酸エチル溶液 ( 500 mL ) に、10% のパラジウム炭素 ( 8 g ) を加えた。黒色の混合物を、水素ガスの雰囲気下、室温で一晩撹拌した。LCMSにより、ほとんどの 5 - メチル - 2 - (

50

(2-ニトロフェニル)アミノ)チオフェン-3-カルボニトリルが完全に消費されたことが示された後、混合物を濾過し、濾液を濃縮して2-(2-アミノフェニル)アミノ)-5-メチルチオフェン-3-カルボニトリルを得た。<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) 7.29 - 7.21 (m, 1H), 7.11 - 7.10 (m, 1H), 6.86 - 6.79 (m, 2H), 6.48 - 6.47 (m, 1H), 6.42 (br s, 1H), 3.75 - 3.70 (br, 2H), 2.28 (s, 3H)。

【0216】

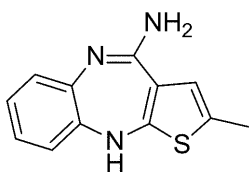
工程 G

2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-アミン

10

【0217】

【化79】



【0218】

イソプロパノール(150 mL)中、上記の工程で記載されるように調製された2-(2-アミノフェニル)アミノ)-5-メチルチオフェン-3-カルボニトリル(22.9 g、100ミリモル)と塩酸水溶液(50 mL、18%)との混合物を80 で3時間加熱した。生じた懸濁液を濾過し、濾過ケーキを乾燥させて、表題の化合物を赤色固体として得た。<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) 7.14 - 7.12 (t, 1H), 7.7 - 7.12 - 7.10 (t, 1H), 6.95 - 6.93 (d, J = 8 MHz, 1H), 6.81 - 6.79 (d, J = 8 MHz, 1H), 6.70 (s, 1H), 2.30 (s, 3H)。

20

【0219】

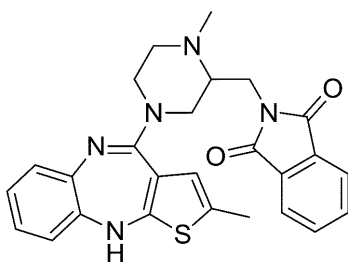
工程 H

2-(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メチル)イソインドリン-1,3-ジオン

30

【0220】

【化80】



40

【0221】

工程 D で記載されるように調製された2-(1-メチルピペラジン-2-イル)メチル)イソインドリン-1,3-ジオン(100 mg、0.38ミリモル)、工程 G で記載されるように調製された2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-アミン(150 mg、0.52ミリモル)、及びジイソプロピルエチルアミン(0.49 g、3.8ミリモル)のジメチルスルホキシド溶液(0.5 mL)を170 で2時間撹拌した。反応物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機相を濃縮し、残渣をカラムで精製して15 mgの2-(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メチル)イソインドリン-1,3-ジオンを得た。<sup>1</sup>H NMR (400 MHz

50

z, CDC1<sub>3</sub>) 7.76 - 7.73 (m, 1H), 7.45 - 7.35 (m, 3H), 7.18 - 7.17 (m, 1H), 6.98 - 6.95 (m, 2H), 6.75 - 6.73 (m, 1H), 6.46 (s, 1H), 4.28 - 4.25 (m, 1H), 3.96 - 6.92 (m, 1H), 3.71 - 3.64 (m, 3H), 3.47 - 3.41 (m, 1H), 3.29 - 3.28 (m, 1H), 3.12 - 3.09 (m, 1H), 2.87 - 2.86 (m, 1H), 2.67 - 2.53 (m, 3H), 2.28 (s, 3H)。

## 【0222】

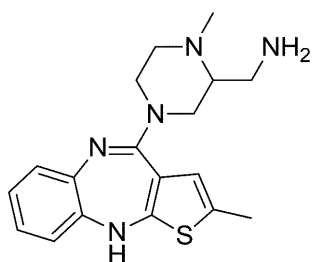
## 工程 I

(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メタンアミン

10

## 【0223】

## 【化81】



## 【0224】

20

上記の工程で記載されるように調製された2-(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メチル)イソインドリン-1,3-ジオン(1.0g)のエタノール性メチルアミン溶液(20mL)を周囲温度で一晩攪拌した。真空下で溶媒を除去し、残渣をHPLCで精製して、(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メタンアミンの塩酸塩を赤色固体として得た。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, MeOD) 7.46 - 7.44 (m, 1H), 7.31 - 7.48 (m, 1H), 7.19 - 7.15 (m, 1H), 6.97 - 6.95 (m, 1H), 6.74 (s, 1H), 4.80 - 4.71 (br, 1H), 4.28 - 4.20 (br, 2H), 4.07 - 4.04 (br, 2H), 3.82 - 3.70 (br, 3H), 3.53 - 3.48 (m, 1H), 3.18 (s, 3H), 2.42 (m, 3H); ESI-MS(M+1): 342(計算値)C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>5</sub>S精密重量: 341.17。

30

## 【0225】

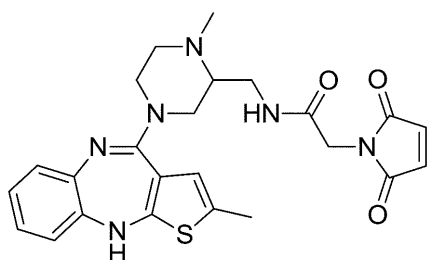
## (実施例2)

2-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロル-1-イル)-N-(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)メチル)アセトアミド

## 【0226】

## 【化82】

40



## 【0227】

実施例1で記載したように調製した(1-メチル-4-(2-メチル-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-4-イル)ピペラジン-2-イル)

50

メタンアミン (10.3 mg、30.2  $\mu$ mol) の DMF (570  $\mu$ L) 及びトリブチルアミン (13.3  $\mu$ L) 溶液に、N-(マレイミドアセトキシ)スクシンイミドエステル (AMAS、10 mg/mL、7.6 mg、30.2  $\mu$ mol) の DMF 溶液 (760  $\mu$ L) を加えた。生じた溶液を 20 で 18 時間攪拌した後、チオール活性化タンパク質とのコンジュゲーション反応に使用した。

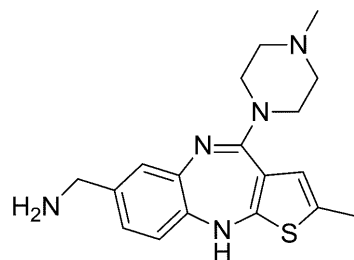
【0228】

(実施例 3)

(2-メチル-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-7-イル)メタンアミン

【0229】

【化83】



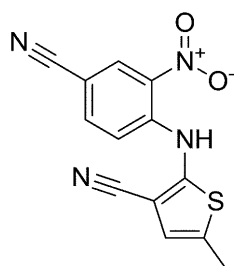
【0230】

工程 A

2-(4-シアノ-2-ニトロ-フェニルアミノ)-5-メチル-チオフェン-3-カルボニトリル

【0231】

【化84】



【0232】

水素化ナトリウム (60%、0.58 g) の THF 懸濁液 (2 mL) に、THF (10 mL) 中の 4-フルオロ-3-ニトロ-ベンゾニトリル (1.33 g、8.0 ミリモル) 及び 2-アミノ-5-メチル-チオフェン-3-カルボニトリル (1.10 g、8.0 ミリモル) を滴加した。混合物を室温で一晩攪拌した。更に、水素化ナトリウムのバッチを 2 つ (60%、0.50 g 及び 0.4 g) をそこから 6 時間にわたって加えた。3 日間の攪拌後、混合物を氷水 (20 mL) に加え、6 N 塩酸 (7 mL) で pH 3 まで酸性化した。沈殿物を濾過し、水で洗浄した。ジクロロメタン (35 mL) で固体を抽出した。溶液を固体になるまで濃縮し、更に精製することなく次の工程で使用した。LC-MS: m/z 285 (M+1), 307 (M+23). <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): (ppm) 9.76 (s, 1H), 8.59 (s, 1H), 7.70 (d, 1H), 7.14 (d, 1H), 6.87 (s, 1H), 2.52 (s, 1H)。

【0233】

工程 B

10-アミノ-2-メチル-4H-3-チア-4,9-ジアザ-ベンゾ[f]アズレン-7-カルボニトリル塩酸塩

【0234】

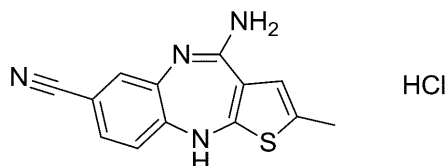
10

20

30

40

## 【化 8 5】



## 【0 2 3 5】

上記の工程に記載したように調製した 2 - ( 4 - シアノ - 2 - ニトロ - フェニルアミノ ) - 5 - メチル - チオフェン - 3 - カルボニトリル ( 0 . 5 2 g ) のエタノール懸濁液 ( 5 m L ) に、6 N - H C l 中の塩化スズ ( 1 . 3 6 g 、 7 . 2 ミリモル ) を加えた。混合物を 8 5 の油浴で 3 時間加熱した後、氷浴で冷却した。固体を濾過し、水で洗浄し、茶色になるまで乾燥させて、無機塩を含有する茶色の固体として表題の化合物を得て、更に精製することなく、次の工程で使用した。LC - MS : m / z 2 5 5 ( 遊離塩基の M + 1 ) 。 <sup>1</sup> H NMR ( DMSO - d<sub>6</sub> , 4 0 0 M H z ) : ( p p m ) 1 1 . 1 8 ( b r , 1 H ) , 1 0 . 0 9 ( s , 1 H ) , 9 . 3 5 ( b r , 1 H ) , 8 . 9 4 ( b r , 1 H ) , 7 . 5 4 ( d , 1 H ) , 7 . 2 7 ( s , 1 H ) , 6 . 9 5 ( d , 1 H ) , 2 . 2 6 ( s , 3 H ) 。

10

## 【0 2 3 6】

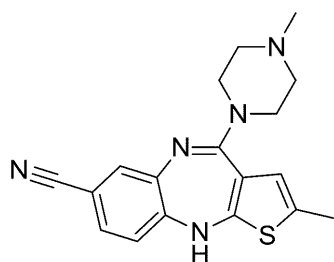
工程 C

2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - カルボニトリル

20

## 【0 2 3 7】

## 【化 8 6】



30

## 【0 2 3 8】

上記の工程で記載したように調製した 1 0 - アミノ - 2 - メチル - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - カルボニトリル塩酸塩 ( 0 . 6 g ) の DMSO ( 6 m L ) 及びトルエン ( 6 m L ) の溶液に、1 - メチルピペラジン ( 4 m L ) を加えた。混合物を 1 3 0 の油浴中で 1 7 時間加熱した。溶液を濃縮し、酢酸エチル ( 5 0 m L ) で希釈し、水 ( 2 0 m L ) 及びブライン ( 2 0 m L ) で洗浄した後、濃縮した。固体をジクロロメタン ( 1 0 m L ) に溶解し、飽和重炭酸ナトリウム溶液で処理した。明黄色の沈殿物として表題の化合物を収集し、水及びジクロロメタンで洗浄し、乾燥させて、更に精製することなく、次の工程で使用した。LC - MS : m / z 3 3 8 ( M + 1 ) 。 <sup>1</sup> H NMR ( C D<sub>3</sub> O D , 4 0 0 M H z ) : ( p p m ) 7 . 1 9 - 7 . 1 5 ( m , 2 H ) , 6 . 7 4 ( d , 1 H ) , 6 . 3 7 ( s , 1 H ) , 3 . 5 1 ( m , 4 H ) , 2 . 5 3 ( m , 4 H ) , 2 . 3 4 ( s , 3 H ) , 2 . 3 2 ( s , 3 H ) 。

40

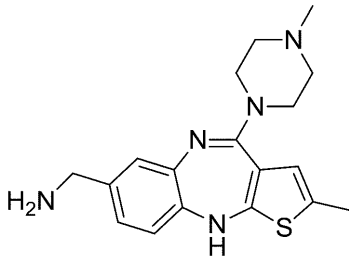
## 【0 2 3 9】

工程 D

( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 - イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メタンアミン

## 【0 2 4 0】

## 【化 8 7】



## 【0241】

上記の工程で記載したように調製した 2 - メチル - 10 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - カルボニトリル ( 0 . 2 5 g ) のメタノール溶液 ( 9 0 m L ) に、濃 H C l ( 0 . 4 m L ) 及びパラジウムブラック ( 5 7 m g ) を加えた。0 . 3 M P a ( 5 0 p s i ) で 1 時間、水素添加を実行した。更に、パラジウムブラック ( 1 4 7 m g ) を加えた。0 . 3 M P a ( 5 0 p s i ) で 2 2 時間、混合物を撹拌した。触媒を濾過し、メタノールで洗浄した。濾液を濃縮し、飽和重炭酸ナトリウム溶液 ( 5 m L ) で処理し、濃縮乾固した。生成物をシリカカラムで精製した。LC - MS : m / z 3 4 2 ( M + 1 ) 。<sup>1</sup>H NMR ( C D <sub>3</sub> O D , 4 0 0 M H z ) : ( p p m ) 6 . 8 9 - 6 . 8 5 ( m , 2 H ) , 6 . 6 4 ( d , 1 H ) , 6 . 3 4 ( d , 1 H ) , 3 . 6 6 ( s , 2 H ) , 3 . 4 6 ( m , 4 H ) , 2 . 5 4 ( m , 4 H ) , 2 . 3 4 ( s , 3 H ) , 2 . 3 0 ( d , 3 H ) 。

10

20

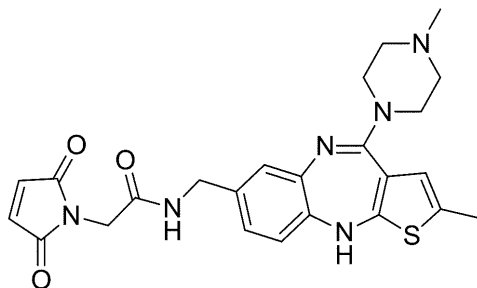
## 【0242】

( 実施例 4 )

2 - ( 2 , 5 - ジオキソ - 2 , 5 - ジヒドロ - 1 H - ピロル - 1 - イル ) - N - ( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メチル ) アセトアミド

## 【0243】

## 【化 8 8】



30

## 【0244】

実施例 3 で記載したように調製した ( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 - イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メタンアミン ( 3 . 5 m g 、 1 0 . 2 μ モル ) の DMF ( 1 8 5 μ L ) 及びトリブチルアミン ( 4 . 5 μ L ) の溶液に、N - ( - マレイミドアセトキシ ) スクシンイミドエステル ( A M A S 、 1 0 m g / m L 、 2 . 6 m g 、 1 0 . 2 μ モル ) の DMF 溶液 ( 2 6 0 μ L ) を加えた。生じた溶液を 2 0 ° C で 9 0 分間撹拌した後、チオール活性化タンパク質とのコンジュゲーション反応にそのまま使用した。

40

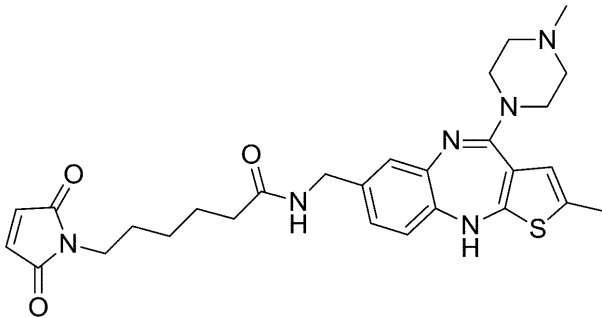
## 【0245】

( 実施例 5 )

6 - ( 2 , 5 - ジオキソ - 2 , 5 - ジヒドロ - 1 H - ピロル - 1 - イル ) - N - ( ( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メチル ) ヘキサンアミド

## 【0246】

## 【化 8 9】



10

## 【 0 2 4 7】

実施例 3 で記載したように調製した ( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 - イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メタンアミン ( 5 9 m g 、 0 . 1 7 ミリモル ) のジクロロメタン溶液 ( 4 m L ) に、ジクロロメタン ( 1 m L ) 中のトリエチルアミン ( 0 . 0 4 8 m L 、 0 . 3 4 ミリモル ) 及び 6 - マレイミドヘキサン酸 N - ヒドロキシスクシンイミドエステル ( 5 3 m g 、 0 . 1 7 ミリモル ) を加えた。溶液を室温で 4 0 分間攪拌した後、シリカカラム上にロードして、トリエチルアミンを含む 3 ~ 5 % メタノール / ジクロロメタンで溶出した。表題化合物を黄色固体として得た。LC - MS : m / z 5 3 5 ( M + 1 ) 。

20

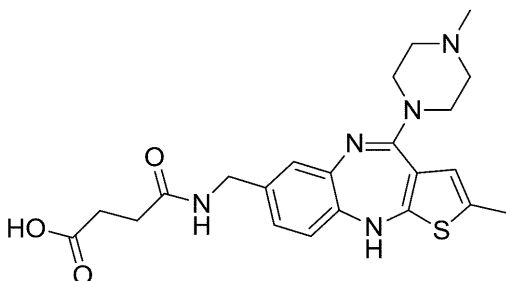
## 【 0 2 4 8】

( 実施例 6 )

N - [ 2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシンアミド酸

## 【 0 2 4 9】

## 【化 9 0】



30

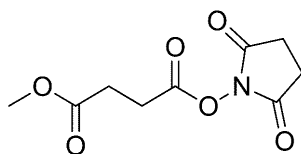
## 【 0 2 5 0】

工程 A

コハク酸 2 , 5 - ジオキソ - ピロリジン - 1 - イルエステルメチルエステル

## 【 0 2 5 1】

## 【化 9 1】



40

## 【 0 2 5 2】

1 - ヒドロキシ - ピロリジン - 2 , 5 - ジオン ( 1 . 2 3 m L 、 1 0 ミリモル ) の酢酸エチル溶液 ( 5 0 m L ) に、3 - クロロカルボニル - プロピオン酸メチルエステル ( 1 . 1 5 g 、 1 0 ミリモル ) を加えた。混合物を氷浴中で冷却した。トリエチルアミン ( 1 . 4 m L 、 1 0 ミリモル ) を滴加した。生じた懸濁液を氷浴で 1 0 分間攪拌し、氷浴なしで 5 分間攪拌した。白色固体を濾過によって除去し、酢酸エチルで洗浄した ( 3 x 3 m L ) 。濾液を濃縮して白色固体を得た ( 2 . 3 2 g ) 。

50

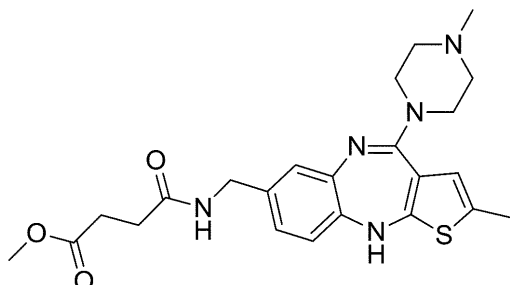
【 0 2 5 3 】

工程 B

N - [ 2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシンアミド酸メチルエステル

【 0 2 5 4 】

【 化 9 2 】



10

【 0 2 5 5 】

実施例 3 で記載したように調製した ( 2 - メチル - 4 - ( 4 - メチルピペラジン - 1 - イル ) - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジアゼピン - 7 - イル ) メタンアミン ( 4 0 m g 、 0 . 1 2 ミリモル ) のジクロロメタン溶液 ( 2 m L ) に、トリエチルアミン ( 0 . 0 3 0 m L 、 0 . 2 2 ミリモル ) 、 及び上述の工程で記載したように調製したコハク酸 2 , 5 - ジオキソ - ピロリジン - 1 - イルエステルメチルエステル ( 3 1 m g 、 0 . 1 3 ミリモル ) を加えた。溶液を室温で 1 時間攪拌し、濃縮した。粗濃縮液をシリカカラムにロードして、水酸化アンモニウムを含む 3 ~ 5 % メタノール / ジクロロメタンで溶出して、表題の化合物を黄色固体として得た。LC - MS : m / z 4 5 6 ( M + 1 ) 。

20

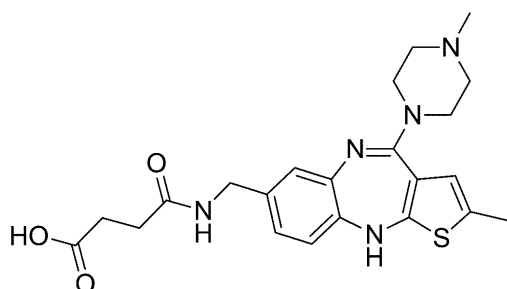
【 0 2 5 6 】

工程 C

N - [ 2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシンアミド酸

【 0 2 5 7 】

【 化 9 3 】



30

【 0 2 5 8 】

上記の工程で記載したように調製した N - [ 2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシンアミド酸メチルエステル ( 8 0 m g 、 0 . 1 8 ミリモル ) の THF 溶液 ( 1 . 5 m L ) に、LiOH ( 1 4 m g ) 水溶液 ( 0 . 5 m L ) を加えた。溶液を室温で 3 時間攪拌し、希 HCl で酸性化して、濃縮乾固した。LC - MS : m / z 4 4 2 ( 親化合物の M + 1 ) 。

40

【 0 2 5 9 】

( 実施例 7 )

2 - ( 2 , 5 - ジオキソ - 2 , 5 - ジヒドロ - 1 H - ピロル - 1 - イル ) - N - ( ( 1 - メチル - 4 - ( 2 - メチル - 1 0 H - ベンゾ [ b ] チエノ [ 2 , 3 - e ] [ 1 , 4 ] ジ

50

アゼピン - 4 - イル) ピペラジン - 2 - イル) メチル) アセトアミド - キーホールリンペ  
ットヘモシアニン - コンジュゲート

【0260】

工程 A

キーホールリンペットヘモシアニン (KLH、15.2 mg、0.152 μmol) の 100 mM リン酸緩衝液溶液 (0.46 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) (3.19 mL) に、S - アセチルチオ酢酸 N - スクシンイミジル (SATA、25 mg/mL、1.75 mg、7.60 μmol) の DMF 溶液 (70.3 μL) を加えた。生じた溶液を 20 で 1 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液に、319 μL の 2.5 M ヒドロキシルアミン (50 mM EDTA、pH 7.0) を加え、生じた溶液を 20 で 25 分間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、100 mM リン酸緩衝液 (0.46 M 塩化ナトリウム、5 mM EDTA、pH 6.0) を使用して Sephadex G - 25 カラムで精製した。

10

【0261】

工程 B

上記の工程で記載したように調製した KLH - SH (4.29 mL、12.7 mg、0.127 μmol) に、実施例 2 で調製された溶液のアリコート (566.6 μL、12.7 μmol) を加えた。生じた混濁混合物を 20 で 2 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、20 μm シリンジフィルターを通して濾過した後、100 mM リン酸緩衝液 (0.46 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) を使用して Sephadex G - 25 カラムで精製した。

20

【0262】

(実施例 8)

2 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1H - ピロル - 1 - イル) - N - ((1 - メチル - 4 - (2 - メチル - 10H - ベンゾ [b] チエノ [2, 3 - e] [1, 4] ジアゼピン - 4 - イル) ピペラジン - 2 - イル) メチル) アセトアミド - ウシサイログロブリン - コンジュゲート

【0263】

工程 A

ウシサイログロブリン (BTG、20.0 mg、0.03 μmol) の 100 mM リン酸緩衝液 (pH 7.5) (2.0 mL) に、S - アセチルチオ酢酸 N - スクシンイミジル (SATA、25 mg/mL、6.9 mg、30.0 μmol) の DMF 溶液 (276.0 μL) を加えた。生じた溶液を 20 で 1 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液に、2.5 M ヒドロキシルアミン (50 mM EDTA、pH 7.0) (230 μL) を加えた。生じた溶液を 20 で 15 分間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、100 mM リン酸緩衝液 (5 mM EDTA、pH 6.0) を使用して、Sephadex G - 25 カラムで精製した。

30

【0264】

工程 B

上記の工程で記載したように調製した BTG - SH (4.73 mL、14.3 mg、0.022 μmol) に、実施例 2 で調製された溶液のアリコート (969.6 μL、21.7 μmol) を加えた。生じた混濁混合物を 20 で 3 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、0.45 μm シリンジフィルターを通して濾過した後、100 mM リン酸緩衝液 (0.14 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) を使用して Sephadex G - 25 カラムで精製した。

40

【0265】

(実施例 9)

2 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1H - ピロル - 1 - イル) - N - ((1 - メチル - 4 - (2 - メチル - 10H - ベンゾ [b] チエノ [2, 3 - e] [1, 4] ジアゼピン - 4 - イル) ピペラジン - 2 - イル) メチル) アセトアミド - オボアルブミン -

50

## コンジュゲート

## 工程 A

オボアルブミン (12.0 mg、0.27 μmol) の 100 mM リン酸緩衝液 (pH 7.5) (1.2 mL) に、S-アセチルチオ酢酸 N-スクシンイミジル (SATA、25 mg/mL、1.25 mg、5.42 μmol) の DMF 溶液 (50.1 μL) を加えた。生じた溶液を 20 で 1 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液に 2.5 M ヒドロキシルアミン (50 mM EDTA、pH 7.0) (120 μL) を加えた。生じた溶液を 20 で 15 分間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を 100 mM リン酸緩衝液 (5 mM EDTA、pH 6.0) を使用して、Sephadex G-25 カラムで精製した。

10

## 【0266】

## 工程 B

上記の工程で記載したように調製したオボアルブミン-SH (4.2 mL、8.0 mg、0.18 μmol) に、実施例 2 で調製された溶液のアリコート (200 μL、4.5 μmol) を加えた。生じた混合物を 20 で 3 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、100 mM リン酸緩衝液 (0.14 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) を使用して、Sephadex G-25 カラムで精製した。

## 【0267】

## (実施例 10)

2-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロル-1-イル)-N-(2-メチル-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-7-イル)メチル)アセトアミド-キーホールリンペットヘモシアニン-コンジュゲート

20

実施例 7 工程 A で記載したように調製した KLH-SH (3.31 mL、9.8 mg、0.098 μmol) に、実施例 4 で記載したように調製した 2-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロル-1-イル)-N-(2-メチル-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-7-イル)メチル)アセトアミド溶液 (6.9 μmol) のアリコート (300 μL) を加えた。生じた混濁混合物を 20 で 2.5 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、0.2 μm シリンジフィルターを通して濾過した後、100 mM リン酸緩衝液 (0.46 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) を使用して Sephadex G-25 カラムで精製した。

30

## 【0268】

## (実施例 11)

2-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロル-1-イル)-N-(2-メチル-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-7-イル)メチル)アセトアミド-オボアルブミン-コンジュゲート

実施例 9 工程 A で記載したように調製したオボアルブミン-SH (5.38 mL、17.8 mg、0.40 μmol) に、実施例 4 で記載したように調製した 2-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロル-1-イル)-N-(2-メチル-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)-10H-ベンゾ[b]チエノ[2,3-e][1,4]ジアゼピン-7-イル)メチル)アセトアミド溶液 (10.2 μmol) のアリコート (200 μL) を加えた。生じた混合物を 20 で 3 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、0.45 μm シリンジフィルターを通して濾過した後、100 mM リン酸緩衝液 (0.14 M 塩化ナトリウム、pH 7.4) を使用して Sephadex G-25 カラムで精製した。

40

## 【0269】

## (実施例 12)

N-[2-メチル-10-(4-メチル-ピペラジン-1-イル)-4H-3-チア-

50

4, 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシニアミド酸ウシサイログロブリン - コンジュゲート

工程 A

DMF 溶液 ( 5 0 0 μ L ) 及びトリブチルアミン ( 5 μ L ) 中の、実施例 6 で記載したように調製した N - [ 2 - メチル - 1 0 - ( 4 - メチル - ピペラジン - 1 - イル ) - 4 H - 3 - チア - 4 , 9 - ジアザ - ベンゾ [ f ] アズレン - 7 - イルメチル ] - スクシニアミド酸 ( 7 . 9 m g , 1 8 . 0 μ モル ) 、 N - ヒドロキシスクシニイミド ( NHS , 8 . 3 m g , 7 2 . 0 μ モル ) 及び N , N - ジシクロヘキシルカルボジイミド ( 1 4 . 9 m g , 7 2 . 0 μ モル ) の溶液を、 2 0 で 1 8 時間攪拌した後、タンパク質とのコンジュゲーションにそのまま使用した。

10

【 0 2 7 0 】

工程 B

ウシサイログロブリン ( BTG , 1 4 . 9 m g , 0 . 0 2 3 μ モル ) の 1 0 0 m M リン酸緩衝液溶液 ( pH 7 . 5 ) ( 2 . 9 8 m L ) に、工程 A で調製された溶液 ( 1 8 . 0 μ モル ) ( 5 0 0 μ L ) を加えた。生じた混濁混合物を 2 0 で 2 . 5 時間、ローラー式攪拌機でインキュベートした。反応液を、 0 . 4 5 μ m シリンジフィルターを通して濾過した後、 1 0 0 m M リン酸緩衝液 ( 0 . 1 4 M 塩化ナトリウム、 pH 7 . 4 ) を使用して Sephadex G - 2 5 カラムで精製した。

【 0 2 7 1 】

( 実施例 1 3 )

20

オランザピンの競合的イムノアッセイ

オランザピン免疫原による一連の免疫後、マウス尾出血を、ELISA を使用して、反応性に関して試験した。ハイブリドーマ上清も試験を行い、以下の表 1 及び表 2 で示される ELISA のデータは、いくつかのハイブリドーマの反応性を示している ( 融合パートナーは、NSO 細胞であった ) 。

【 0 2 7 2 】

【 表 9 】

表 1

希釈	プレート 2												A <sub>g</sub> =Bt-化合物 # 11
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1/400													A <sub>g</sub> =Bt-化合物 # 11
1/1200	25	26	27	28	29	30	31	21	33	34	35	36	
1/3600													
1/10800													
1/400													A <sub>g</sub> =Bt-化合物 # 11
1/1200	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	
1/3600													
1/10800													
													A <sub>g</sub> =Bt-化合物 # 11
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1/400	0.0136	0.0432	0.131	0.0654	0.4092	0.039	0.016	0.1408	0.0712	1.4854	2.0086	0.0861	
1/1200	0.0113	0.0194	0.0477	0.0291	0.1293	0.031	0.012	0.0374	0.0126	0.4411	0.8874	0.0362	
1/3600	0.0092	0.0118	0.0233	0.0153	0.0462	0.013	0.009	0.0314	0.0275	0.2073	0.3555	0.0217	
1/10800	0.0105	0.0111	0.0159	0.0107	0.0224	0.012	0.009	0.0172	0.0168	0.0972	0.147	0.0141	
1/400	0.0333	0.1512	1.1412	1.0762	0.3042	0.04	0.449	0.1619	1.8038	0.0933	0.7666	1.258	
1/1200	0.0144	0.055	0.4575	0.3223	0.0907	0.016	0.144	0.0402	0.1536	0.0288	0.2956	0.4374	
1/3600	0.008	0.0333	0.2036	0.1077	0.0361	0.011	0.051	0.0206	0.708	0.0165	0.1212	0.2072	
1/10800	0.0109	0.0181	0.0885	0.0581	0.027	0.01	0.045	0.0217	0.5338	0.0132	0.0585	0.0954	

30

40

【 0 2 7 3 】

【表 10】

表 2

希釈	プレート3											
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
100	1B2	1C4	2B3	2G5	3A3	3 E9	3F11	4G9	5D11	6G2	#13	空
100												
300												
900												
2700												
2700												
100	0.0628	0.5634	2.9908	1.9083	0.7869	2.7554	2296	1.027	0.1174	0.8223	0.041	0
100	0.0527	0.429	2.7862	1.3797	0.6534	2.3072	2.0249	0.934	0.1115	0.7692	0.0386	0.0057
300	0.0202	0.1452	1.3705	0.5961	0.2337	1.3963	0.8952	0.2999	0.0378	0.2486	0.0177	0.0031
300	0.0208	0.1408	1.3166	0.5235	0.2173	1.1112	0.9114	0.3116	0.0406	0.2483	0.0174	0.0052
900	0.0132	0.0242	0.4925	0.1967	0.0849	0.4472	0.2986	0.0896	0.0179	0.0851	0.012	0.0039
900	0.0148	0.0554	0.4551	0.1731	0.0839	0.4471	0.3499	0.0951	0.018	0.0863	0.0128	0.0055
2700	0.0109	0.0259	0.1877	0.0713	0.0334	0.1709	0.1381	0.0352	0.0111	0.036	0.0094	0.0041
2700	0.0122	0.028	0.1835	0.0903	0.0404	0.1924	0.1502	0.0409	0.0113	0.0325	0.0094	0.005

10

## 【0274】

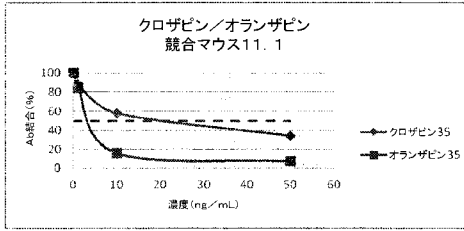
次に、競合的 E L I S A によって上清を試験し、シグナルが、オランザピンに特異的であるか否かを決定した。図 1 ~ 3 は、マウス融合体 11.1 から得られた 3 つの代表的なハイブリドーマから得られた結果を示す。データは、オランザピンに対して特異的反応性を示すが、クロザピンに対しては多様な反応性を示す。

## 【0275】

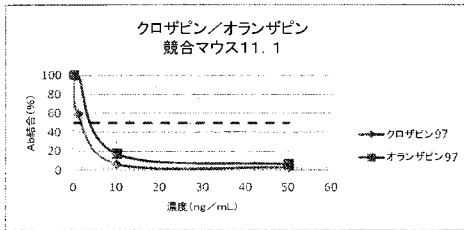
図 4 は、ラテラルフローアッセイデバイスに使用される競合的イムノアッセイフォーマットを示しており、このデバイスにおいて、捕捉抗体であるオランザピンクローンがフルオロフォアにコンジュゲートされたオランザピンからなる検出コンジュゲートと共にチップに入っている。表 4 で示されるようなこの競合的フォーマットにおいて、検体（オランザピン）のレベルが低いと高いシグナルを生じ、検体（オランザピン）のレベルが高いと低いシグナルを生じる。サンプル中のオランザピンの量は、薬剤が存在しない対照サンプルと比較した蛍光の喪失から算出され得る。オランザピンクローン 35 について得られた典型的な用量反応曲線を図 5 に示し、オランザピンクローン 61 について得られた用量反応曲線を図 6 に示し、及びオランザピンクローン 3F11 について得られた用量反応曲線を図 7 に示す。

20

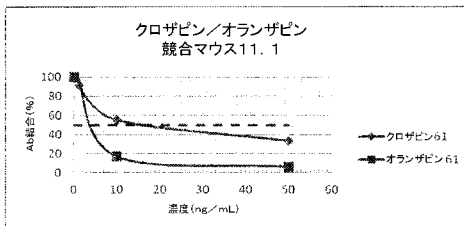
【 図 1 】



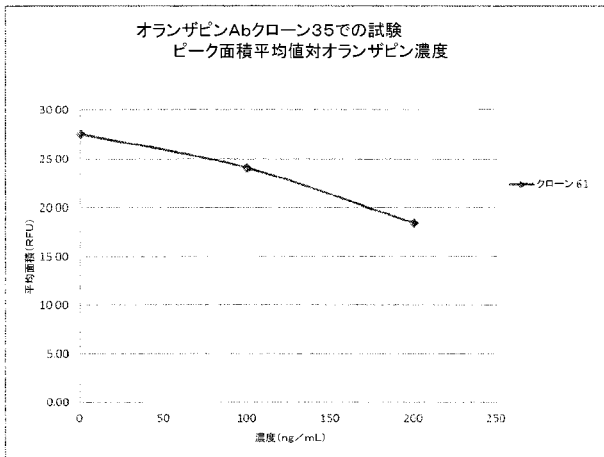
【 図 2 】



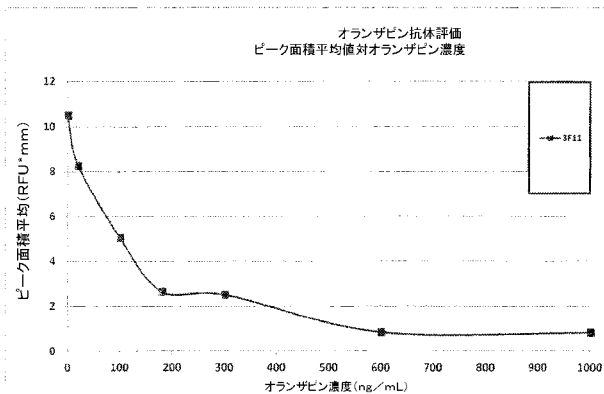
【 図 3 】



【 図 6 】

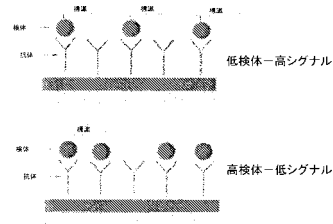


【 図 7 】

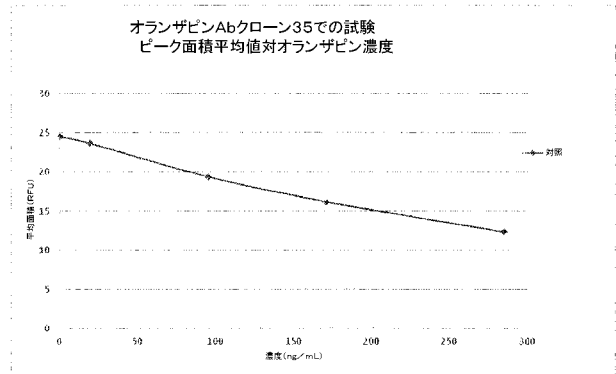


【 図 4 】

競合的フォーマット: Ab下降



【 図 5 】



## 【 国際調査報告 】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/US2013/055700
---

<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b>		
INV. C07D495/04 ADD. A61K47/48      A61K31/554      G01N33/53		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b>		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07D A61K G01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE, WPI Data		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2004/014895 A1 (LILLY CO ELI [US]; AICHER THOMAS DANIEL [US]; CHEN ZHAOGEN [US]; LE HU) 19 February 2004 (2004-02-19) Formulae (I) and (Ig); Examples 259-266, 267-271, 273a-275, 296, 319-321, 360, 370, 374-375; claims 1-48; table 3 -----	1, 2, 9, 12
X	WO 03/082877 A1 (LILLY CO ELI [US]; AICHER THOMAS DANIEL [US]; CHEN ZHAOGEN [US]; CHEN) 9 October 2003 (2003-10-09) Formulae (I) and (If); Examples 90-124, 182-191, 195, 202, 218-221, 241-249, 390-392, 396-398, 400, 425, 429-430, 435-436, 440, 600; table 1 -----	1, 2, 9, 12
	-/--	
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents :		
*A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier application or patent but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search  27 September 2013		Date of mailing of the international search report  10/10/2013
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer  Kirsch, Cécile

1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/US2013/055700

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 582 368 A1 (LILLY INDUSTRIES LTD [GB] LILLY CO ELI [GB]) 9 February 1994 (1994-02-09) Formula (I); claims; examples 1-2 -----	1,9
X	US 2006/046967 A1 (SATYAM APPARAO [IN]) 2 March 2006 (2006-03-02) paragraph [0026]; claims; compounds I-AA-MDP9 -----	1,9
X,P	WO 2013/088255 A1 (ALKERMES PHARMA IRELAND LTD [IE]) 20 June 2013 (2013-06-20) page 22, line 1 - line 13; claims; tables 1-4; compounds 6-9, 16-19, 31-36 -----	1,9
X,P	DHILLI RAO GORJA ET AL: "Novel N-indolylmethyl substituted olanzapine derivatives: their design, synthesis and evaluation as PDE4B inhibitors", ORGANIC & BIOMOLECULAR CHEMISTRY, vol. 11, no. 13, 11 February 2013 (2013-02-11), page 2075, XP55080746, ISSN: 1477-0520, DOI: 10.1039/c3ob27424a compounds 3a-3j -----	1,9
A	EP 0 583 820 A1 (EASTMAN KODAK CO [US] JOHNSON & JOHNSON CLIN DIAG [US]) 23 February 1994 (1994-02-23) the whole document -----	1-30

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2013/055700

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2004014895 A1	19-02-2004	AT 361289 T	15-05-2007
		AU 2003264915 A1	25-02-2004
		DE 60313634 T2	31-01-2008
		DK 1546134 T3	10-09-2007
		EP 1546134 A1	29-06-2005
		ES 2285227 T3	16-11-2007
		PT 1546134 E	10-08-2007
		US 2006084643 A1	20-04-2006
		WO 2004014895 A1	19-02-2004
		WO 03082877 A1	09-10-2003
AU 2003217936 A1	13-10-2003		
CA 2479932 A1	09-10-2003		
DE 60318030 T2	10-04-2008		
EP 1492794 A1	05-01-2005		
ES 2297142 T3	01-05-2008		
JP 2005533009 A	04-11-2005		
US 2005203296 A1	15-09-2005		
WO 03082877 A1	09-10-2003		
EP 0582368 A1	09-02-1994		
		AU 3980793 A	02-12-1993
		CA 2097016 A1	30-11-1993
		CN 1085903 A	27-04-1994
		CZ 9301024 A3	15-12-1993
		DE 69329887 D1	01-03-2001
		DE 69329887 T2	23-05-2001
		DK 0582368 T3	05-02-2001
		EP 0582368 A1	09-02-1994
		ES 2153373 T3	01-03-2001
		FI 932445 A	30-11-1993
		GR 3035587 T3	29-06-2001
		HU 218278 B	28-07-2000
		IL 105827 A	18-02-1997
		JP 3219541 B2	15-10-2001
		JP H0687862 A	29-03-1994
		NO 931917 A	30-11-1993
		NZ 247703 A	26-07-1995
		PT 582368 E	31-05-2001
		RU 2125574 C1	27-01-1999
US 2006046967 A1	02-03-2006	AT 478685 T	15-09-2010
		EP 2266623 A2	29-12-2010
		EP 2266625 A2	29-12-2010
		EP 2269657 A2	05-01-2011
		NZ 552539 A	27-05-2011
		US 2006046967 A1	02-03-2006
		US 2011269709 A1	03-11-2011
		US 2011269722 A1	03-11-2011
WO 2013088255 A1	20-06-2013	US 2013184265 A1	18-07-2013
		WO 2013088255 A1	20-06-2013
EP 0583820 A1	23-02-1994	AT 214698 T	15-04-2002
		DE 69331721 D1	25-04-2002
		DE 69331721 T2	10-10-2002
		EP 0583820 A1	23-02-1994

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (April 2005)

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International application No

PCT/US2013/055700

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
		JP 3022943 B2	21-03-2000
		JP H06206871 A	26-07-1994
		US 5395933 A	07-03-1995
-----			

## フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
<b>G 0 1 N 33/531 (2006.01)</b>	G 0 1 N 33/53	J
	G 0 1 N 33/531	A

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, T M), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, R S, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, H R, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI , NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ

(74)代理人 100120134

弁理士 大森 規雄

(74)代理人 100181168

弁理士 丸山 智裕

(74)代理人 100104282

弁理士 鈴木 康仁

(72)発明者 ドナエ, マシュー, ギャレット

アメリカ合衆国 ペンシルベニア州 1 8 9 7 6, ワリントン, ストリート ロード 1 7 0 0, アパートメント エー 1 0

(72)発明者 ゴング, ヨン

アメリカ合衆国 ペンシルベニア州 1 8 9 7 6, ワリントン, レッドストーン ドライブ 1 6 6

(72)発明者 サルター, ライズ

アメリカ合衆国 ペンシルベニア州 1 8 9 0 1, ドイルスタウン, ウィンザー ウェイ 2 0 4

(72)発明者 リョホレンコ, エリック

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 4 6 8, ヒルトン, フレーザー ドライブ 4 5

(72)発明者 デコリー, トーマス, アール.

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 5 3 4, ピッツフォード, ラウンド トレール ドライブ 2 4

(72)発明者 レメリー, バート, エム.

ベルギー国 ベー - 9 0 0 0 ゲント, トゥインウィジクラーン 5 9

(72)発明者 サンカラン, バヌマティ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 5 3 4, ピッツフォード, コディントン グループ 1 2

Fターム(参考) 4C071 AA01 AA07 BB01 BB05 CC02 CC21 EE13 FF07 GG01 GG05

HH17 JJ05 LL07

4C085 AA40 BB24 CC21 DD52 DD59

4H045 AA10 AA30 BA51 CA40 DA70 DA86 EA50

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	<a href="#">JP2015532645A5</a>	公开(公告)日	2016-05-26
申请号	JP2015528568	申请日	2013-08-20
[标]申请(专利权)人(译)	詹森药业有限公司 奥索临床诊断有限公司		
申请(专利权)人(译)	扬森制药, 锡卡NV.基地. 奥索 - 临床诊断, 雷法团去开球		
[标]发明人	ドナエマシューギャレット ゴングヨン サルターライズ リヨホレンコエリック デコリートーマスアール レメリーバートエム サンカランバヌマティ		
发明人	ドナエ,マシュー,ギャレット ゴング,ヨン サルター,ライズ リヨホレンコ,エリック デコリー,トーマス,アール. レメリー,バート,エム. サンカラン,バヌマティ		
IPC分类号	C07D495/04 A61K39/385 C07K14/435 C07K14/47 G01N33/53 G01N33/531		
CPC分类号	A61K31/5513 A61K47/643 A61K47/646 C07D495/04 A61P25/18 C07K14/47 C07K14/77		
FI分类号	C07D495/04.108 C07D495/04.CSP A61K39/385 C07K14/435 C07K14/47 G01N33/53.J G01N33/531.A		
F-TERM分类号	4C071/AA01 4C071/AA07 4C071/BB01 4C071/BB05 4C071/CC02 4C071/CC21 4C071/EE13 4C071/FF07 4C071/GG01 4C071/GG05 4C071/HH17 4C071/JJ05 4C071/LL07 4C085/AA40 4C085/BB24 4C085/CC21 4C085/DD52 4C085/DD59 4H045/AA10 4H045/AA30 4H045/BA51 4H045/CA40 4H045/DA70 4H045/DA86 4H045/EA50		
代理人(译)	小林 浩 小林顺子 丸山智 铃木康仁		
优先权	61/691454 2012-08-21 US		
其他公开文献	JP2015532645A JP6171014B2		

#### 摘要(译)

[化学1] 本发明涉及式I的化合物, 其中R1, R2和R3在本文中定义, 其衍生自新颖的缀合物和奥氮平。用于与免疫原合成。本发明还涉及奥氮平半抗原和蛋白质的缀合物。

